

**ANEKS I**  
**CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU LECZNICZEGO**

▼ Niniejszy produkt leczniczy będzie dodatkowo monitorowany. Umożliwi to szybkie zidentyfikowanie nowych informacji o bezpieczeństwie. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane. Aby dowiedzieć się, jak zgłaszać działania niepożądane — patrz punkt 4.8.

## 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Gardasil 9 zawiesina do wstrzykiwań.

Gardasil 9 zawiesina do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce.

9-walentna szczepionka przeciw wirusowi brodawczaka ludzkiego (Rekombinowana, adsorbowana)

## 2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

1 dawka (0,5 ml) zawiera około:

|                                                                            |                |
|----------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Białko L1 <sup>2,3</sup> wirusa brodawczaka ludzkiego <sup>1</sup> typu 6  | 30 mikrogramów |
| Białko L1 <sup>2,3</sup> wirusa brodawczaka ludzkiego <sup>1</sup> typu 11 | 40 mikrogramów |
| Białko L1 <sup>2,3</sup> wirusa brodawczaka ludzkiego <sup>1</sup> typu 16 | 60 mikrogramów |
| Białko L1 <sup>2,3</sup> wirusa brodawczaka ludzkiego <sup>1</sup> typu 18 | 40 mikrogramów |
| Białko L1 <sup>2,3</sup> wirusa brodawczaka ludzkiego <sup>1</sup> typu 31 | 20 mikrogramów |
| Białko L1 <sup>2,3</sup> wirusa brodawczaka ludzkiego <sup>1</sup> typu 33 | 20 mikrogramów |
| Białko L1 <sup>2,3</sup> wirusa brodawczaka ludzkiego <sup>1</sup> typu 45 | 20 mikrogramów |
| Białko L1 <sup>2,3</sup> wirusa brodawczaka ludzkiego <sup>1</sup> typu 52 | 20 mikrogramów |
| Białko L1 <sup>2,3</sup> wirusa brodawczaka ludzkiego <sup>1</sup> typu 58 | 20 mikrogramów |

<sup>1</sup>Wirus brodawczaka ludzkiego (ang. *Human Papillomavirus*) = HPV.

<sup>2</sup>Białko L1 w postaci wirusopodobnych cząsteczek wytwarzanych w komórkach drożdży (*Saccharomyces cerevisiae* CANADE 3C-5 (Szczep 1895)) technologią rekombinacji DNA.

<sup>3</sup>Adsorbowane na adiuwancie, amorficznym hydroksyfosforanosiarczanie glinu (0,5 miligrama Al).

Pełny wykaz substancji pomocniczych, patrz punkt 6.1.

## 3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Zawiesina do wstrzykiwań.

Zawiesina do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce.

Klarowny płyn z białym osadem.

## 4. SZCZEGÓŁOWE DANE KLINICZNE

### 4.1 Wskazania do stosowania

Szczepionka Gardasil 9 jest wskazana do czynnego uodporniania osób w wieku od 9 lat przeciw następującym chorobom wywoływanym przez wirusa HPV:

- zmiany przednowotworowe oraz rak szyjki macicy, sromu, pochwy i odbytnicy, wywoływane przez szczepionkowe typy HPV
- brodawki narządów płciowych (kłykciny kończystych) wywoływane przez określone typy wirusa HPV.

W celu uzyskania istotnych informacji dotyczących danych, na których oparto te wskazania patrz punkty 4.4 i 5.1.

Zastosowanie szczepionki Gardasil 9 powinno być zgodne z oficjalnymi zaleceniami.

## 4.2 Dawkowanie i sposób podawania

### Dawkowanie

*Pacjenci w wieku od 9 do 14 lat włącznie w chwili podania pierwszej dawki*

Gardasil 9 można podawać według schematu 2-dawkowego (patrz punkt 5.1). Drugą dawkę należy podać pomiędzy 5 a 13 miesiącem po pierwszej dawce. Jeśli druga dawka szczepionki zostanie podana wcześniej niż 5 miesięcy po pierwszej dawce, zawsze należy podać trzecią dawkę.

Gardasil 9 można podawać według schematu 3-dawkowego (0, 2, 6 miesięcy). Drugą dawkę należy podać co najmniej miesiąc po pierwszej dawce, a trzecią dawkę należy podać co najmniej 3 miesiące po drugiej dawce. Wszystkie trzy dawki powinny być podane w ciągu 1 roku.

*Pacjenci w wieku 15 lat i starsi w chwili podania pierwszej dawki*

Gardasil 9 należy podać według schematu 3-dawkowego (0, 2, 6 miesięcy).

Drugą dawkę należy podać co najmniej miesiąc po pierwszej dawce, a trzecią dawkę należy podać co najmniej 3 miesiące po dawce drugiej. Wszystkie trzy dawki powinny być podane w ciągu 1 roku.

Gardasil 9 należy stosować zgodnie z oficjalnymi zaleceniami.

Zaleca się, aby pacjenci, którzy otrzymali pierwszą dawkę szczepionki Gardasil 9, ukończyli cykl szczepień, stosując szczepionkę Gardasil 9 (patrz punkt 4.4).

Nie określono, czy istnieje potrzeba podania dawki przypominającej.

Dla szczepionki Gardasil 9 nie przeprowadzono badań z wykorzystaniem schematu mieszanego (zamiennego stosowania) szczepionek przeciwko wirusowi HPV.

Osoby wcześniej zaszczepione według schematu 3-dawkowego szczepionką czterowalentną przeciw wirusowi HPV typu 6, 11, 16 i 18 (Gardasil lub Silgard), zwaną dalej szczepionką qHPV, mogą otrzymać 3 dawki szczepionki Gardasil 9 (patrz punkt 5.1).

*Dzieci i młodzież (dzieci w wieku < 9 lat)*

Nie określono bezpieczeństwa stosowania ani skuteczności szczepionki Gardasil 9 u dzieci w wieku poniżej 9 lat. Dane nie są dostępne (patrz punkt 5.1).

*Kobiety w wieku  $\geq 27$  lat*

Nie badano bezpieczeństwa stosowania ani skuteczności szczepionki Gardasil 9 u kobiet w wieku 27 lat i starszych (patrz punkt 5.1).

### Sposób podawania

Szczepionkę należy podawać w formie wstrzyknięcia domięśniowego. Preferowanym miejscem podania jest okolica mięśnia naramiennego górnej części ramienia lub górna, przednio-boczna część uda.

Szczepionki Gardasil 9 nie wolno podawać donaczyniowo, podskórnym lub śródskórnym. Nie należy mieszać szczepionki Gardasil 9 z jakąkolwiek inną szczepionką i roztworem w tej samej strzykawce.

Instrukcja dotycząca postępowania ze szczepionką przed podaniem, patrz punkt 6.6.

### 4.3 Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na substancje czynne lub na którąkolwiek substancję pomocniczą wymienioną w punkcie 6.1.

Osoby, u których po wcześniejszym podaniu szczepionki Gardasil 9 lub Gardasil/Silgard wystąpiła nadwrażliwość, nie powinny otrzymać szczepionki Gardasil 9.

### 4.4 Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania

Podjmując decyzję o zaszczepieniu określonej osoby, należy wziąć pod uwagę ryzyko jej wcześniejszego kontaktu z wirusem HPV oraz potencjalne korzyści z zaszczepienia.

Podobnie jak w przypadku wszystkich szczepionek podawanych w postaci wstrzyknięć, należy zawsze zapewnić dostęp do właściwego leczenia oraz opiekę na wypadek wystąpienia rzadkiej reakcji anafilaktycznej spowodowanej podaniem szczepionki.

Omdlenie, związane niekiedy z upadkiem, może nastąpić po każdym szczepieniu lub nawet przed podaniem jakiejkolwiek szczepionki, zwłaszcza w przypadku młodzieży, jako psychogenna reakcja na wkłucie igły. Omdleniu może towarzyszyć kilka objawów neurologicznych takich jak przemijające zaburzenia widzenia, parestezje i toniczno-kloniczne ruchy kończyn w czasie odzyskiwania przytomności. Dlatego osoby zaszczepione powinny pozostać pod obserwacją przez około 15 minut po podaniu szczepionki. Ważne jest, aby istniały procedury zapobiegania urazom w wyniku omdlenia.

Należy przełożyć termin podania szczepionki u osób, u których występują ciężkie choroby przebiegające z wysoką gorączką. Jednakże obecność niewielkiego zakażenia, takiego jak łagodne zakażenie górnych dróg oddechowych lub stan podgorączkowy, nie są przeciwwskazaniem do zaszczepienia.

Podobnie jak w przypadku jakiejkolwiek szczepionki, zaszczepienie szczepionką Gardasil 9 może nie być skuteczną ochroną u wszystkich zaszczepionych.

Szczepionka będzie chroniła wyłącznie przed chorobami, które wywoływane są przez typy wirusa HPV, przeciwko którym skierowana jest szczepionka (patrz punkt 5.1). Z tego względu należy w dalszym ciągu stosować środki ostrożności przeciw chorobom przenoszonym drogą płciową.

Szczepionka jest przeznaczona wyłącznie do stosowania profilaktycznego i nie wpływa na aktywne zakażenia HPV, ani na stwierdzoną kliniczną postać choroby. Nie wykazano leczniczego działania szczepionki. Z tego względu szczepionka nie jest wskazana w leczeniu raka szyjki macicy, sromu, pochwy i odbytnicy, zmian dysplastycznych dużego stopnia szyjki macicy, sromu, pochwy i odbytnicy, czy brodawek narządów płciowych. Nie jest również przeznaczona do zapobiegania rozwojowi innych wykrytych zmian, związanych z wirusem HPV.

Gardasil 9 nie zapobiega wystąpieniu zmian wywołanych przez szczepionkowe typy HPV u osób, które w momencie zaszczepienia były zakażone wirusem HPV tego typu (patrz punkt 5.1).

Szczepienie nie zastępuje rutynowych badań szyjki macicy. Ponieważ żadna szczepionka nie jest skuteczna w 100%, a Gardasil 9 nie zapewni ochrony przed każdym typem HPV, ani przed istniejącymi w momencie zaszczepienia zakażeniami HPV, rutynowe badania przesiewowe szyjki macicy pozostają niezwykle ważne i powinny być prowadzone zgodnie z lokalnymi zaleceniami.

Nie ma danych dotyczących stosowania szczepionki Gardasil 9 u osób z osłabioną odpowiedzią immunologiczną. Bezpieczeństwo stosowania i immunogenność szczepionki qHPV oceniono u osób w wieku od 7 do 12 lat ze stwierdzonym zakażeniem ludzkim wirusem niedoboru odporności (HIV) (patrz punkt 5.1).

U osób z osłabioną odpowiedzią immunologiczną w wyniku stosowania silnego leczenia immunosupresyjnego, wady genetycznej, zakażenia ludzkim wirusem niedoboru odporności (HIV) bądź z innych przyczyn, może nie wystąpić odpowiedź na szczepienie.

Szczepionkę należy stosować ostrożnie u osób z trombocytopenią lub innymi zaburzeniami krzepnięcia, ponieważ po podaniu domięśniowym może u tych osób wystąpić krwawienie.

Obecnie prowadzone są długoterminowe badania kontrolne mające na celu określenie czasu trwania ochrony poszczepiennej. (Patrz punkt 5.1).

Nie ma danych dotyczących bezpieczeństwa stosowania, immunogenności lub skuteczności potwierdzających możliwość zamiennego stosowania szczepionki Gardasil 9 z dwuwalentnymi lub czterowalentnymi szczepionkami przeciw HPV.

#### **4.5 Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji**

Bezpieczeństwo stosowania oraz immunogenność nie były przedmiotem badań klinicznych u osób, które otrzymały immunoglobuliny lub produkty krwiopochodne w ciągu 3 miesięcy przed szczepieniem.

##### Stosowanie z innymi szczepionkami

Gardasil 9 może być podawany jednocześnie z dawką przypominającą skojarzonej szczepionki przeciw błonicy (d) i tężcowi (T) oraz krztuścowi [komponent bezkomórkowy] (ap) i (lub) poliomyelitis [inaktywowanej] (IPV) (szczepionki dTap, dT-IPV, dTap-IPV), bez istotnego wpływu na odpowiedź immunologiczną na jakikolwiek ze składników którejkolwiek ze szczepionek. Jest to oparte na wynikach badania klinicznego, w którym skojarzona szczepionka dTap-IPV podawana była jednocześnie z pierwszą dawką szczepionki Gardasil 9 (patrz punkt 4.8).

##### Stosowanie z hormonalnymi środkami antykoncepcyjnymi

W badaniach klinicznych 60,2% kobiet w wieku 16 do 26 lat, które otrzymywały Gardasil 9, stosowało hormonalne środki antykoncepcyjne podczas okresu szczepień w ramach badań klinicznych. Stosowanie hormonalnych środków antykoncepcyjnych nie miało wpływu na swoistą odpowiedź immunologiczną na Gardasil 9.

#### **4.6 Wpływ na płodność, ciążę i laktację**

##### Ciąża

Dane otrzymane z dużej liczby (ponad 1000 kobiet w ciąży) zastosowań szczepionki w okresie ciąży wskazują, że Gardasil 9 nie wywołuje wad rozwojowych i nie działa szkodliwie na płód/norodka (patrz punkt 5.1).

Badania na zwierzętach nie wykazują szkodliwego wpływu na reprodukcję (patrz punkt 5.3).

Jednak dane te są uznawane za niewystarczające, aby zalecić stosowanie szczepionki Gardasil 9 w okresie ciąży. Termin szczepienia należy przełożyć do czasu zakończenia ciąży (patrz punkt 5.1).

##### Karmienie piersią

Gardasil 9 może być stosowany podczas karmienia piersią.

Łącznie 92 kobiety karmiły piersią podczas okresu szczepień w ramach badań klinicznych szczepionki Gardasil 9. W badaniach immunogenność szczepionki u kobiet karmiących piersią była porównywalna do obserwowanej u kobiet, które podczas podania szczepionki nie karmiły piersią. Ponadto, profil działań niepożądanych u kobiet karmiących piersią był porównywalny do obserwowanego u kobiet

z całej populacji objętej badaniem bezpieczeństwa. U dzieci karmionych piersią podczas okresu szczepień nie wystąpiły żadne ciężkie działania niepożądane związane ze szczepieniem.

### Płodność

Nie ma dostępnych danych dotyczących wpływu szczepionki Gardasil 9 na płodność u ludzi. Badania na zwierzętach nie wykazały szkodliwego wpływu na płodność (patrz punkt 5.3).

## **4.7 Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn**

Gardasil 9 nie ma wpływu lub wywiera nieistotny wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Niektóre objawy wymienione w punkcie 4.8 „Działania niepożądane” mogą jednak tymczasowo wpływać na zdolność prowadzenia pojazdów lub obsługiwanie maszyn.

## **4.8 Działania niepożądane**

### A. Podsumowanie profilu bezpieczeństwa

W 7 badaniach klinicznych osobom badanym podawano Gardasil 9 w dniu włączenia do badania oraz około 2 i 6 miesięcy później. Bezpieczeństwo stosowania oceniano przy użyciu karty szczepień (ang. VRC, *vaccination report card*) w okresie obserwacji wynoszącym 14 dni po każdym wstrzyknięciu szczepionki Gardasil 9. W sumie 15 776 osób otrzymało szczepionkę Gardasil 9 (10 495 osób w wieku 16 do 26 lat oraz 5281 osób z populacji młodzieży w wieku 9 do 15 lat w chwili włączenia do badania). Niewielka liczba osób (0,1%) wycofała się z badania z powodu działań niepożądanych.

Do najczęściej obserwowanych działań niepożądanych związanych ze stosowaniem szczepionki Gardasil 9 należały reakcje w miejscu wstrzyknięcia (84,8% zaszczepionych w okresie 5 dni po podaniu szczepionki) oraz ból głowy (13,2% zaszczepionych w okresie 15 dni po podaniu szczepionki). Te działania niepożądane miały zwykle łagodne lub umiarkowane nasilenie.

### B. Tabelaryczne zestawienie działań niepożądanych

#### Badania kliniczne

Działania niepożądane, których związek ze szczepieniem uznano za co najmniej możliwy, podzielono na następujące kategorie według częstości występowania.

Częstości występowania są podane jako:

- Bardzo często ( $\geq 1/10$ )
- Często ( $\geq 1/100$  do  $< 1/10$ )

Tabela 1: Działania niepożądane obserwowane po podaniu szczepionki Gardasil 9 występujące z częstością co najmniej 1,0% w badaniach klinicznych

| Klasyfikacja układów i narządów             | Częstość      | Działania niepożądane                                              |
|---------------------------------------------|---------------|--------------------------------------------------------------------|
| Zaburzenia układu nerwowego                 | Bardzo często | Ból głowy                                                          |
|                                             | Często        | Zawroty głowy                                                      |
| Zaburzenia żołądka i jelit                  | Często        | Nudności                                                           |
| Zaburzenia ogólne i stany w miejscu podania | Bardzo często | W miejscu wstrzyknięcia: ból, obrzęk, rumień                       |
|                                             | Często        | Gorączka, zmęczenie,<br>W miejscu wstrzyknięcia: świąd, zasinienie |

W badaniu klinicznym z udziałem 1053 zdrowych osób z populacji młodzieży w wieku 11–15 lat jednocześnie podanie pierwszej dawki szczepionki Gardasil 9 z dawką przypominającą skojarzonej szczepionki przeciw błonicy, tężcowi, krztuścowi [komponent bezkomórkowy] oraz poliomyelitis

[inaktywowanej] wykazało większą częstość występowania reakcji w miejscu wstrzyknięcia (obrzęk, rumień), bólu głowy i gorączki. Obserwowane różnice wynosiły < 10% i u większości osób działania niepożądane miały nasilenie łagodne do umiarkowanego (patrz punkt 4.5).

#### Dane uzyskane po wprowadzeniu szczepionki do obrotu

W okresie po wprowadzeniu do obrotu szczepionki qHPV spontanicznie zgłoszono następujące działania niepożądane i mogą one także występować po wprowadzeniu do obrotu szczepionki Gardasil 9. Dane dotyczące bezpieczeństwa stosowania z okresu po wprowadzeniu do obrotu szczepionki qHPV odnoszą się także do szczepionki Gardasil 9, ponieważ szczepionki te zawierają białka L1 tych samych 4 typów wirusa HPV.

Ponieważ te działania były zgłaszane dobrowolnie z populacji o nieokreślonej wielkości, nie można w sposób wiarygodny określić częstości ich występowania lub ustalić, dla wszystkich przypadków, związku przyczynowego ze stosowaniem szczepionki.

Zakażenia i zarażenia pasożytnicze: zapalenie tkanki łącznej w miejscu wstrzyknięcia.

Zaburzenia krwi i układu chłonnego: idiopatyczna plamica małopłytkowa, uogólnione powiększenie węzłów chłonnych.

Zaburzenia układu immunologicznego: reakcje nadwrażliwości, w tym reakcje anafilaktyczne i (lub) rzekomoanafilaktyczne, skurcz oskrzeli oraz pokrzywka.

Zaburzenia układu nerwowego: ostre rozsiane zapalenie mózgu i rdzenia, zespół Guillain-Barré, omdlenia, którym czasem towarzyszą ruchy toniczno-kloniczne.

Zaburzenia żołądka i jelit: wymioty.

Zaburzenia mięśniowo-szkieletowe i tkanki łącznej: ból stawów, ból mięśni.

Zaburzenia ogólne i stany w miejscu podania: astenia, dreszcze, złe samopoczucie.

#### Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych

Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem krajowego systemu zgłaszania wymienionego w [załączniku V](#).

### **4.9 Przedawkowanie**

Nie zgłoszono przypadków przedawkowania.

## **5. WŁAŚCIWOŚCI FARMAKOLOGICZNE**

### **5.1 Właściwości farmakodynamiczne**

Grupa farmakoterapeutyczna: Szczepionki, szczepionki przeciw wirusowi brodawczaka, kod ATC: J07BM03

#### Mechanizm działania

Gardasil 9 jest zawierającą adiuwant, niezakaźną, rekombinowaną, 9-walentną szczepionką otrzymaną z wysokooczyszczonych, wirusopodobnych cząsteczek (ang. VLPs, *virus-like particles*)

głównego białka L1 kapsydu tych samych czterech typów wirusa HPV (6, 11, 16, 18), które są zawarte w szczepionce qHPV Gardasil lub Silgard, oraz pięciu dodatkowych typów wirusa HPV (31, 33, 45, 52, 58). Wykorzystano w niej ten sam adiuwant, amorficzny hydroksyfosforanosiarcezan glinu, co w szczepionce qHPV. Wirusopodobne cząsteczki nie mają zdolności zakażenia komórek, namnażania się ani wywoływania choroby. Uważa się, że skuteczność szczepionek opartych na L1 VLP jest związana z rozwojem humoralnej odpowiedzi immunologicznej.

Na podstawie badań epidemiologicznych oczekuje się, że szczepionka Gardasil 9 chroni przed typami wirusa HPV, które powodują około: 90% przypadków raka szyjki macicy, ponad 95% przypadków raka gruczołowego *in situ* (ang. AIS, *adenocarcinoma in situ*), 75–85% przypadków śródnaślukowej neoplazji szyjki macicy dużego stopnia (CIN 2/3), 85–90% przypadków raka sromu, 90–95% przypadków śródnaślukowej neoplazji sromu dużego stopnia (VIN 2/3), 80–85% przypadków raka pochwy, 75–85% przypadków śródnaślukowej neoplazji pochwy dużego stopnia (VaIN 2/3), 90–95% przypadków raka odbytnicy, 85–90% przypadków śródnaślukowej neoplazji odbytu dużego stopnia (AIN2/3) związanych z zakażeniem HPV i 90% przypadków brodawek narządów płciowych.

Wskazanie do stosowania szczepionki Gardasil 9 opiera się na:

- równoważnej immunogenności szczepionki Gardasil 9 ze szczepionką qHPV wobec wirusa HPV typu 6, 11, 16 i 18 u dziewcząt w wieku 9 do 15 lat, kobiet oraz mężczyzn w wieku 16 do 26 lat; pozwala to oszacować, że skuteczność szczepionki Gardasil 9 przeciwko utrzymującemu się zakażeniu i chorobie związanej z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 lub 18 jest porównywalna do obserwowanej w przypadku szczepionki qHPV.
- wykazaniu skuteczności wobec utrzymującego się zakażenia i choroby związanej z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52 i 58 u dziewcząt i kobiet w wieku 16 do 26 lat oraz
- wykazaniu równoważnej immunogenności przeciwko typom wirusa HPV zawartym w szczepionce Gardasil 9 u chłopców i dziewcząt w wieku 9 do 15 lat oraz mężczyzn w wieku 16 do 26 lat w porównaniu z dziewczętami i kobietami w wieku 16 do 26 lat.

#### Badania kliniczne dotyczące szczepionki qHPV

##### **Skuteczność u kobiet i mężczyzn w wieku 16–26 lat**

Skuteczność oceniano w 6 kontrolowanych placebo, podwójnie zaślepionych, randomizowanych badaniach klinicznych fazy II i III obejmujących 28 413 osób (20 541 dziewcząt i kobiet w wieku 16 do 26 lat, 4055 chłopców i mężczyzn w wieku 16 do 26 lat, 3817 kobiet w wieku od 24 do 45 lat). Szczepionka qHPV była skuteczna w zmniejszaniu częstości występowania CIN (dowolnego stopnia, w tym CIN 2/3); AIS; brodawek narządów płciowych; VIN 2/3 oraz VaIN 2/3 związanych z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 lub 18 u tych dziewcząt i kobiet, które miały negatywny wynik badania PCR i były seronegatywne w chwili przystąpienia do badania (Tabela 2). Szczepionka qHPV była skuteczna w zmniejszaniu częstości występowania brodawek narządów płciowych związanych z zakażeniem wirusem HPV typu 6 i 11 u tych chłopców i mężczyzn, którzy mieli negatywny wynik badania PCR i byli seronegatywni w chwili przystąpienia do badania. Nie wykazano skutecznej ochrony przeciw neoplazji śródnaślukowej prącia/krocza/okolic odbytu (PIN) stopnia 1/2/3 lub rakowi prącia/krocza/okolic odbytu, ponieważ zbyt mała liczba przypadków uniemożliwiła osiągnięcie istotności statystycznej (Tabela 2). Szczepionka qHPV była skuteczna w zmniejszaniu częstości występowania śródnaślukowej neoplazji odbytu (ang. AIN) 2 i 3 stopnia związanej z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 i 18 u tych chłopców i mężczyzn, którzy mieli negatywny wynik badania PCR i byli seronegatywni w chwili przystąpienia do badania (Tabela 2).



Tabela 2: Analiza skuteczności szczepionki qHPV w populacji PPE\* wobec typów wirusa HPV zawartych w szczepionce

| Punkty końcowe dotyczące choroby                                                                                        | Szczepionka qHPV |                   | Placebo |                   | Skuteczność (95% CI) |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-------------------|---------|-------------------|----------------------|
|                                                                                                                         | N                | Liczba przypadków | N       | Liczba przypadków |                      |
| Dziewczęta i kobiety w wieku 16 do 26 lat <sup>†</sup>                                                                  |                  |                   |         |                   |                      |
| CIN 2/3 lub AIS <sup>**</sup> związane z zakażeniem wirusem HPV typu 16 lub 18                                          | 8493             | 2                 | 8464    | 112               | 98,2 (93,5; 99,8)    |
| CIN (CIN 1, CIN 2/3) lub AIS związane z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 lub 18                                    | 7864             | 9                 | 7865    | 225               | 96,0 (92,3; 98,2)    |
| VIN 2/3 związane z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 lub 18                                                         | 7772             | 0                 | 7744    | 10                | 100,0 (67,2; 100,0)  |
| VaIN 2/3 związane z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 lub 18                                                        | 7772             | 0                 | 7744    | 9                 | 100,0 (55,4; 100,0)  |
| Brodawki narządów płciowych związane z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 lub 18                                     | 7900             | 2                 | 7902    | 193               | 99,0 (96,2; 99,9)    |
| Chłopcy i mężczyźni w wieku 16 do 26 lat                                                                                |                  |                   |         |                   |                      |
| Zmiany w obrębie zewnętrznych narządów płciowych związane z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 lub 18 <sup>***</sup> | 1394             | 3                 | 1404    | 32                | 90,6 (70,1; 98,2)    |
| Brodawki narządów płciowych związane z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 lub 18 <sup>***</sup>                      | 1394             | 3                 | 1404    | 28                | 89,3 (65,3; 97,9)    |
| PIN 1/2/3 związane z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 lub 18 <sup>***</sup>                                        | 1394             | 0                 | 1404    | 4                 | 100,0 (-52,1; 100,0) |
| AIN 2/3 związane z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 lub 18 <sup>****</sup>                                         | 194              | 3                 | 208     | 13                | 74,9 (8,8; 95,4)     |

\*Populacja PPE składała się z osób, które otrzymały wszystkie 3 dawki szczepionki w ciągu 1 roku od włączenia do badania, u których nie stwierdzono większych odstępstw od protokołu badania i które nie były wcześniej leczone (ujemny wynik badania PCR i seronegatywność) na odpowiednie typy HPV (typy 6, 11, 16 i 18) przed przyjęciem 1. dawki i w ciągu 1 miesiąca po podaniu 3. dawki (7. miesiąc).

<sup>†</sup>Analizy połączonych badań były zaplanowane w sposób prospektywny i obejmowały wykorzystanie podobnych kryteriów włączenia do badania.

N = liczba pacjentów, którzy byli na co najmniej 1 wizycie kontrolnej po 7. miesiącu.

CI = przedział ufności (ang. *confidence interval*).

\*\*Pacjentów obserwowano do 4 lat (mediana 3,6 roku).

\*\*\*Mediana czasu trwania obserwacji wynosiła 2,4 roku.

\*\*\*\*Mediana czasu trwania obserwacji wynosiła 2,15 roku.

### Skuteczność u kobiet w wieku 24–45 lat

Skuteczność szczepionki qHPV u kobiet w wieku 24 do 45 lat oceniono w 1 badaniu klinicznym fazy III z grupą kontrolną placebo, podwójnie ślepą próbą i randomizacją (Protokół 019, FUTURE III) przeprowadzonym z udziałem 3817 kobiet.

W populacji PPE skuteczność szczepionki qHPV wobec łącznej częstości występowania utrzymującego się zakażenia, brodawek narządów płciowych, zmian w obrębie sromu i pochwy, CIN dowolnego stopnia, AIS i raka szyjki macicy związanych z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16 lub 18 wynosiła 88,7% (95% CI: 78,1; 94,8). Skuteczność szczepionki qHPV wobec łącznej częstości występowania utrzymującego się zakażenia, brodawek narządów płciowych, zmian w obrębie sromu i pochwy, CIN dowolnego stopnia, AIS i raka szyjki macicy związanych z zakażeniem wirusem HPV typu 16 lub 18 wynosiła 84,7% (95% CI: 67,5; 93,7).

### **Długoterminowe badania skuteczności**

Podgrupa pacjentów jest obecnie objęta obserwacją prowadzoną przez okres od 10 do 14 lat po podaniu szczepionki qHPV pod kątem bezpieczeństwa stosowania, immunogenności i ochrony przeciwko chorobom klinicznym związanym z zakażeniem HPV typu 6, 11, 16, 18.

Trwałość odpowiedzi immunologicznej (po podaniu 3. dawki) obserwowano przez 10 lat u młodzieży, która w chwili szczepienia miała 9-15 lat; 9 lat u kobiet, które w chwili szczepienia miały 16–23 lata; 6 lat u mężczyzn, którzy w chwili szczepienia mieli 16–26 lat oraz 8 lat u kobiet, które w chwili szczepienia miały 24–45 lat.

W długoterminowym przedłużeniu badania rejestrowanego prowadzonym z udziałem kobiet w wieku 16-23 lat zaszczepionych w badaniu podstawowym szczepionką qHPV (n=1984) nie stwierdzono żadnych przypadków chorób związanych z zakażeniem HPV (zmiany CIN dużego stopnia związanej z zakażeniem HPV typu 6/11/16/18) w okresie obserwacji trwającym do około 10 lat. W tym badaniu wykazano statystycznie długotrwałą ochronę utrzymującą się przez około 8 lat.

W długoterminowym przedłużeniu badań klinicznych ochronę obserwowano po podaniu 3. dawki w populacji PPE. Populacja PPE składała się z pacjentów:

- którzy otrzymali wszystkie 3 dawki szczepionki w ciągu 1 roku od włączenia do badania, u których nie stwierdzono większych odstępstw od protokołu badania,
- seronegatywnych wobec odpowiednich typów wirusa HPV (typy 6, 11, 16 i 18) przed przyjęciem 1. dawki oraz wśród pacjentów w wieku 16 lat i starszych, którzy w chwili włączenia do badania podstawowego byli PCR–negatywni wobec odpowiednich typów wirusa HPV przed przyjęciem 1. dawki przez jeden miesiąc po przyjęciu 3. dawki (7. miesiąc).

W tym przedłużeniu badań klinicznych, u pacjentów szczepionych w badaniu podstawowym szczepionką qHPV nie stwierdzono przypadków śródnabłonkowej neoplazji szyjki macicy dużego stopnia, ani żadnych przypadków brodawek narządów płciowych:

- w okresie 10,7 roku u dziewcząt (n=369) i w okresie 10,6 roku u chłopców (n=326), którzy w chwili szczepienia mieli 9-15 lat (mediana okresu obserwacji wynosiła odpowiednio 10,0 lat i 9,9 roku);
- w okresie 9,6 roku u mężczyzn (n=918), którzy w chwili szczepienia mieli 16-26 lat (mediana okresu obserwacji wynosiła 8,5 roku); oraz
- w okresie 8,4 roku u kobiet (n=684), które w chwili szczepienia miały 24-45 lat (mediana okresu obserwacji wynosiła 7,2 roku).

### **Skuteczność u pacjentów z zakażeniem wirusem HIV**

Bezpieczeństwo stosowania i immunogenność szczepionki qHPV potwierdzono w badaniu z udziałem 126 osób w wieku od 7–12 lat zakażonych wirusem HIV z wyjściowym odsetkiem komórek CD4  $\geq$  15 i co najmniej 3 miesięcznym leczeniem przeciwtretowirusowym o dużej aktywności (ang. HAART, *highly active antiretroviral therapy*) w przypadku osób z odsetkiem komórek CD4 < 25 (z których 96 otrzymało szczepionkę qHPV). Serokonwersja względem wszystkich czterech antygenów wystąpiła u ponad 96% osób. Średnie wartości geometryczne miana przeciwciał (ang. GMTs, *Geometric Mean Titers*) były nieco niższe niż odnotowane w innych badaniach u osób w tym samym wieku niezakażonych wirusem HIV. Kliniczne znaczenie słabszej odpowiedzi jest nieznane. Profil bezpieczeństwa stosowania był zbliżony do obserwowanego w innych badaniach u osób

niezakażonych wirusem HIV. Szczepienie nie miało wpływu na odsetek komórek CD4, ani poziom RNA HIV w osoczu.

### Badania kliniczne dotyczące szczepionki Gardasil 9

Skuteczność i (lub) immunogenność szczepionki Gardasil 9 oceniono w ośmiu badaniach klinicznych. Badania kliniczne oceniające skuteczność szczepionki Gardasil 9 względem placebo były niedopuszczalne, ponieważ szczepienie przeciwko HPV jest zalecane i realizowane w wielu krajach w celu zabezpieczenia przed zakażeniem wirusem HPV i wywoływanymi chorobami.

Z tego względu podstawowe badanie kliniczne (Protokół 001) oceniało skuteczność szczepionki Gardasil 9 z zastosowaniem szczepionki porównawczej w postaci szczepionki qHPV.

Skuteczność wobec wirusa HPV typu 6, 11, 16 i 18 była oceniana przede wszystkim z wykorzystaniem strategii zbieżności, która wykazała porównywalną immunogenność (mierzoną za pomocą średnich wartości geometrycznych miana przeciwciał) (ang. GMT) szczepionki Gardasil 9 w porównaniu ze szczepionką qHPV (Protokół 001, GDS01C/Protokół 009 oraz GDS07C/Protokół 020).

W badaniu podstawowym (Protokół 001) skuteczność szczepionki Gardasil 9 wobec wirusa HPV typu 31, 33, 45, 52 i 58 oceniono w porównaniu ze szczepionką qHPV u kobiet w wieku 16 do 26 lat (N=14 204: 7099 przyjęło Gardasil 9; 7105 przyjęło szczepionkę qHPV).

Protokół 002 oceniał immunogenność szczepionki Gardasil 9 u dziewcząt i chłopców w wieku 9 do 15 lat oraz kobiet w wieku 16 do 26 lat (N=3066: 1932 dziewcząt, 666 chłopców i 468 kobiet, którym podano Gardasil 9).

Protokół 003 oceniał immunogenność szczepionki Gardasil 9 u mężczyzn w wieku 16 do 26 lat i kobiet w wieku 16 do 26 lat (1103 mężczyzn heteroseksualnych [ang. HM, *Heterosexual Men*]; 313 mężczyzn homoseksualnych [ang. MSM, *Men Who Have Sex with Men*] i 1099 kobiet, którym podano Gardasil 9).

Protokoły 005 i 007 oceniały szczepionkę Gardasil 9 podawaną jednocześnie ze szczepionkami zalecanymi rutynowo u dziewcząt i chłopców w wieku 11 do 15 lat (N=2295).

Protokół 006 oceniał szczepionkę Gardasil 9 u dziewcząt i kobiet w wieku 12 do 26 lat zaszczepionych wcześniej szczepionką qHPV (N=921; 615 otrzymało Gardasil 9, a 306 otrzymało placebo).

GDS01C/Protokół 009 oceniał immunogenność szczepionki Gardasil 9 u dziewcząt w wieku 9 do 15 lat (N=600; 300 otrzymało Gardasil 9, a 300 otrzymało szczepionkę qHPV).

GDS07C/Protokół 020 oceniał immunogenność szczepionki Gardasil 9 u mężczyzn w wieku 16 do 26 lat (N=500; 249 otrzymało Gardasil 9, a 251 otrzymało szczepionkę qHPV).

Protokół 010 dotyczył oceny immunogenności 2 dawek szczepionki Gardasil 9 u dziewcząt i chłopców w wieku 9 do 14 lat oraz 3 dawek szczepionki Gardasil 9 u dziewcząt w wieku 9 do 14 lat oraz kobiet w wieku 16 do 26 lat (N = 1518; 753 dziewcząt; 451 chłopców i 314 kobiet).

### **Badania wykazujące skuteczność szczepionki Gardasil 9 wobec wirusa HPV typu 6, 11, 16 i 18**

Porównanie szczepionki Gardasil 9 ze szczepionką qHPV w odniesieniu do wirusa HPV typu 6, 11, 16 i 18 przeprowadzono w populacji kobiet w wieku 16 do 26 lat z Protokołu 001, dziewcząt w wieku 9 do 15 lat z badania GDS01C/Protokół 009 oraz mężczyzn w wieku 16 do 26 lat z badania GDS07C/Protokół 020.

Statystyczną analizę równoważności przeprowadzono w 7. miesiącu. Porównywała ona średnie wartości geometryczne miana przeciwciał przeciw HPV 6, przeciw HPV 11, przeciw HPV 16 i przeciw HPV 18 w teście cLIA u osób, które otrzymały Gardasil 9 oraz u tych, którym podano Gardasil. Odpowiedzi immunologiczne mierzone za pomocą średnich wartości geometrycznych miana przeciwciał dla szczepionki Gardasil 9 były równoważne do obserwowanych w przypadku szczepionki Gardasil (Tabela 3). W badaniach klinicznych, do 7. miesiąca u 98,2% do 100% osób, które otrzymały Gardasil 9 we wszystkich badanych grupach stwierdzono seropozytywność dla przeciwciał przeciwko wszystkim 9 typom zawartym w szczepionce.

Tabela 3: Porównanie odpowiedzi immunologicznych (na podstawie cLIA) między szczepionką Gardasil 9 a szczepionką qHPV dla wirusa HPV typu 6, 11, 16 i 18 w populacji PPI\* dziewcząt w wieku 9 do 15 lat oraz kobiet i mężczyzn w wieku 16 do 26 lat

| POPULACJA                            | Gardasil 9     |                                         | Szczepionka qHPV |                                         | Gardasil 9/<br>Szczepionka qHPV |                              |
|--------------------------------------|----------------|-----------------------------------------|------------------|-----------------------------------------|---------------------------------|------------------------------|
|                                      | N<br>(n)       | GMT<br>(95% CI)<br>mMU <sup>s</sup> /ml | N<br>(n)         | GMT<br>(95% CI)<br>mMU <sup>s</sup> /ml | GMT<br>Współczynnik             | (95% CI)<br>#                |
| <b>Przeciw HPV 6</b>                 |                |                                         |                  |                                         |                                 |                              |
| dziewczęta<br>w wieku 9 do<br>15 lat | 300<br>(273)   | 1679,4<br>(1518,9;<br>1856,9)           | 300<br>(261)     | 1565,9<br>(1412,2;<br>1736,3)           | 1,07                            | (0,93;<br>1,23)              |
| kobiety<br>w wieku 16 do<br>26 lat   | 6792<br>(3993) | 893,1<br>(871,7; 915,1)                 | 6795<br>(3975)   | 875,2<br>(854,2; 896,8)                 | 1,02                            | (0,99;<br>1,06) <sup>¶</sup> |
| mężczyźni<br>w wieku 16 do<br>26 lat | 249<br>(228)   | 758,3<br>(665,9; 863,4)                 | 251<br>(226)     | 618,4<br>(554,0; 690,3)                 | 1,23                            | (1,04;<br>1,45) <sup>¶</sup> |
| <b>Przeciw HPV 11</b>                |                |                                         |                  |                                         |                                 |                              |
| dziewczęta<br>w wieku 9 do<br>15 lat | 300<br>(273)   | 1315,6<br>(1183,8;<br>1462,0)           | 300<br>(261)     | 1417,3<br>(1274,2;<br>1576,5)           | 0,93                            | (0,80;<br>1,08)              |
| kobiety<br>w wieku 16 do<br>26 lat   | 6792<br>(3995) | 666,3<br>(649,6; 683,4)                 | 6795<br>(3982)   | 830,0<br>(809,2; 851,4)                 | 0,80                            | (0,77;<br>0,83) <sup>¶</sup> |
| mężczyźni<br>w wieku 16 do<br>26 lat | 249<br>(228)   | 681,7<br>(608,9; 763,4)                 | 251<br>(226)     | 769,1<br>(683,5; 865,3)                 | 0,89                            | (0,76;<br>1,04) <sup>¶</sup> |
| <b>Przeciw HPV 16</b>                |                |                                         |                  |                                         |                                 |                              |
| dziewczęta<br>w wieku 9 do<br>15 lat | 300<br>(276)   | 6739,5<br>(6134,5;<br>7404,1)           | 300<br>(270)     | 6887,4<br>(6220,8;<br>7625,5)           | 0,97                            | (0,85;<br>1,11) <sup>¶</sup> |
| kobiety<br>w wieku 16 do<br>26 lat   | 6792<br>(4032) | 3131,1<br>(3057,1;<br>3206,9)           | 6795<br>(4062)   | 3156,6<br>(3082,3;<br>3232,7)           | 0,99                            | (0,96;<br>1,03) <sup>¶</sup> |
| mężczyźni<br>w wieku 16 do<br>26 lat | 249<br>(234)   | 3924,1<br>(3513,8;<br>4382,3)           | 251<br>(237)     | 3787,9<br>(3378,4;<br>4247,0)           | 1,04                            | (0,89;<br>1,21) <sup>¶</sup> |
| <b>Przeciw HPV 18</b>                |                |                                         |                  |                                         |                                 |                              |
| dziewczęta<br>w wieku 9 do<br>15 lat | 300<br>(276)   | 1956,6<br>(1737,3;<br>2203,7)           | 300<br>(269)     | 1795,6<br>(1567,2;<br>2057,3)           | 1,08                            | (0,91;<br>1,29) <sup>¶</sup> |
| kobiety<br>w wieku 16 do<br>26 lat   | 6792<br>(4539) | 804,6<br>(782,7; 827,1)                 | 6795<br>(4541)   | 678,7<br>(660,2; 697,7)                 | 1,19                            | (1,14;<br>1,23) <sup>¶</sup> |

| POPULACJA                            | Gardasil 9   |                                         | Szczepionka qHPV |                                         | Gardasil 9/<br>Szczepionka qHPV |                              |
|--------------------------------------|--------------|-----------------------------------------|------------------|-----------------------------------------|---------------------------------|------------------------------|
|                                      | N<br>(n)     | GMT<br>(95% CI)<br>mMU <sup>§</sup> /ml | N<br>(n)         | GMT<br>(95% CI)<br>mMU <sup>§</sup> /ml | GMT<br>Współczynnik             | (95% CI)<br>#                |
| mężczyźni<br>w wieku 16 do<br>26 lat | 249<br>(234) | 884,3<br>(766,4;<br>1020,4)             | 251<br>(236)     | 790,9 (683,0;<br>915,7)                 | 1,12                            | (0,91;<br>1,37) <sup>¶</sup> |

\*W skład populacji PPI wchodziły osoby, które otrzymały wszystkie trzy szczepionki w określonych dniach, u których nie wystąpiły poważne odstępstwa od protokołu badania, które spełniały ustalone kryteria dotyczące odstępu między wizytą w 6. miesiącu i 7. miesiącu, seronegatywne wobec odpowiednich typów wirusa HPV (typy 6, 11, 16 i 18) przed przyjęciem 1. dawki, a w grupie kobiet w wieku 16 do 26 lat były PCR–negatywne wobec odpowiednich typów wirusa HPV przed przyjęciem 1. dawki do jednego miesiąca po przyjęciu 3. dawki (7. miesiąc).

<sup>§</sup>mMU = Jednostki milli–Merck.

<sup>¶</sup>wartość  $p < 0,001$ .

<sup>#</sup>Wykazanie nie mniejszej skuteczności wymagało, aby dolna granica 95% przedziału ufności dla średniej geometrycznej miana przeciwciał (GMT) była większa niż 0,67.

CI = Przedział ufności (ang. *confidence interval*).

GMT = Średnie wartości geometryczne miana przeciwciał.

cLIA = Kompetencyjna próba immunologiczna w technologii Luminex.

N = Liczba osób losowo przydzielonych do odpowiedniej grupy szczepionej, które otrzymały przynajmniej jedną dawkę.

n = Liczba osób objętych analizą.

#### Badania wykazujące skuteczność szczepionki Gardasil 9 wobec wirusa HPV typu 31, 33, 45, 52 i 58

Skuteczność szczepionki Gardasil 9 u kobiet w wieku 16 do 26 lat oceniano w badaniu klinicznym z randomizacją, podwójnie ślepą próbą i kontrolą aktywną szczepionką porównawczą (Protokół 001) przeprowadzonym z udziałem 14 204 kobiet (Gardasil 9 = 7099; szczepionka qHPV = 7105). Okres obserwacji pacjentów po podaniu 3. dawki wynosił do 67 miesięcy (mediana czasu trwania obserwacji po podaniu 3. dawki wynosiła 43 miesiące).

Szczepionka Gardasil 9 była skuteczna w zapobieganiu utrzymującego się zakażenia i chorobie związanej z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52 i 58 (Tabela 4). Szczepionka Gardasil 9 zmniejszała także częstość występowania nieprawidłowości w teście Pap, zabiegów w obrębie szyjki macicy i zewnętrznych narządów płciowych (np. biopsji) oraz inwazyjnego leczenia zmian szyjki macicy związanych z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52 i 58 (Tabela 4).

Tabela 4: Analiza skuteczności szczepionki Gardasil 9 wobec wirusa HPV typu 31, 33, 45, 52 i 58 w populacji PPE<sup>‡</sup> kobiet w wieku 16 do 26 lat

| Punkt końcowy dotyczący choroby                                                                                                                   | Gardasil 9<br>N=7099 |                    | Szczepionka qHPV<br>N=7105 |                    | Skuteczność,<br>%**<br>(95% CI) |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|--------------------|----------------------------|--------------------|---------------------------------|
|                                                                                                                                                   | n                    | Liczba przypadków* | n                          | Liczba przypadków* |                                 |
| CIN 2/3, AIS, rak szyjki macicy, VIN 2/3, VaIN 2/3, rak sromu i rak pochwy <sup>a</sup> związane z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52, 58 | 6016                 | 1                  | 6017                       | 38                 | 97,4<br>(85,0; 99,9)            |
| CIN 2/3 lub AIS <sup>a</sup> związane z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52, 58                                                            | 5949                 | 1                  | 5943                       | 35                 | 97,1<br>(83,5; 99,9)            |
| CIN 2 związany z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52, 58                                                                                   | 5949                 | 1                  | 5943                       | 32                 | 96,9<br>(81,5; 99,8)            |
| CIN 3 związany z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52, 58                                                                                   | 5949                 | 0                  | 5943                       | 7                  | 100<br>(39,4, 100)              |

| Punkt końcowy dotyczący choroby                                                                                                                                              | Gardasil 9<br>N=7099 |                    | Szczepionka qHPV<br>N=7105 |                    | Skuteczność,<br>%**<br>(95% CI) |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|--------------------|----------------------------|--------------------|---------------------------------|
|                                                                                                                                                                              | n                    | Liczba przypadków* | n                          | Liczba przypadków* |                                 |
| VIN 2/3, VaIN 2/3 związane z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52, 58                                                                                                  | 6009                 | 0                  | 6012                       | 3                  | 100,0<br>(-71,5; 100,0)         |
| Utrzymujące się zakażenie $\geq 6$ miesięcy <sup>§</sup> związane z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52, 58                                                           | 5941                 | 41                 | 5955                       | 946                | 96,0<br>(94,6; 97,1)            |
| Utrzymujące się zakażenie $\geq 12$ miesięcy <sup>¶</sup> związane z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52, 58                                                          | 5941                 | 23                 | 5955                       | 657                | 96,7<br>(95,1; 97,9)            |
| Rozpoznanie ASC-US i dodatni wynik testu na HR-HPV lub nieprawidłowości wyższego stopnia w teście Pap <sup>#</sup> związane z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52, 58 | 5883                 | 37                 | 5882                       | 506                | 92,9<br>(90,2; 95,1)            |
| Inwazyjne leczenie zmian szyjki macicy <sup>†</sup> związane z zakażeniem wirusem HPV typu 31, 33, 45, 52 lub 58                                                             | 6013                 | 4                  | 6014                       | 41                 | 90,2<br>(75,0; 96,8)            |

‡ W skład populacji PPE wchodziły osoby, które otrzymały wszystkie trzy szczepionki w ciągu jednego roku od rozpoczęcia badania, u których nie wystąpiły poważne odstępstwa od protokołu badania, nie stwierdzono u nich (PCR-negatywne i seronegatywne) odpowiednich typów wirusa HPV (typy 31, 33, 45, 52 i 58) przed przyjęciem 1. dawki, oraz które pozostały PCR-negatywne wobec istotnych typów wirusa HPV przez jeden miesiąc po przyjęciu 3. dawki (7. miesiąc).

N = Liczba osób przydzielonych losowo do odpowiednich grup szczepienia, które otrzymały co najmniej jedno wstrzyknięcie.

n = Liczba osób uwzględnionych w analizie.

§ Utrzymujące się zakażenie wykryte w próbkach z minimum dwóch kolejnych wizyt, które odbyły się w odstępach 6-miesięcznych ( $\pm 1$  miesiąc).

¶ Utrzymujące się zakażenie wykryte w próbkach z minimum trzech kolejnych wizyt, które odbyły się w odstępach 6-miesięcznych ( $\pm 1$  miesiąc).

# Pap = Badanie metodą Papanicolaou.

CI = Przedział ufności (ang. *confidence interval*).

ASC-US = Atypowe komórki nabłonka płaskiego o nieokreślonym znaczeniu.

HR = Wysokie ryzyko.

\* Liczba pacjentów, którzy byli na  $\geq 1$  wizycie kontrolnej po 7. Miesiącu.

\*\* Okres obserwacji wynosił do 67 miesięcy po przyjęciu 3. dawki (mediana 43 miesiące po podaniu 3. dawki).

ª W populacji PPE nie stwierdzono przypadków raka szyjki macicy, VIN 2/3 lub raka sromu i pochwy.

† elektrokonizacja elektrodą pętlową (LEEP) lub konizacja chirurgiczna.

### **Dodatkowa ocena skuteczności szczepionki Gardasil 9 wobec wirusa HPV typu 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 i 58**

Ze względu na brak możliwości oceny skuteczności szczepionki Gardasil 9 względem placebo przeprowadzono następujące analizy eksploracyjne.

#### **Ocena skuteczności szczepionki Gardasil 9 wobec chorób szyjki macicy dużego stopnia związanych z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 i 58 w populacji PPE**

Skuteczność szczepionki Gardasil 9 wobec CIN 2 i wyższego stopnia związanej z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 i 58 w porównaniu ze szczepionką qHPV wynosiła 94,4% (95% CI 78,8; 99,0), z liczbą przypadków wynoszącą 2/5952 i 36/5947. Skuteczność szczepionki Gardasil 9 wobec CIN 3 związanej z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 i 58 w porównaniu ze szczepionką qHPV wynosiła 100% (95% CI 46,3; 100,0), z liczbą przypadków wynoszącą 0/5952 i 8/5947.

### **Wpływ szczepionki Gardasil 9 na biopsję i inwazyjne leczenie zmian szyjki macicy związane z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 i 58 w populacji PPE**

Skuteczność szczepionki Gardasil 9 pod względem biopsji szyjki macicy związanej z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 i 58 w porównaniu ze szczepionką qHPV wynosiła 95,9% (95% CI 92,7; 97,9), z liczbą przypadków wynoszącą 11/6016 i 262/6018. Skuteczność szczepionki Gardasil 9 pod względem inwazyjnego leczenia zmian szyjki macicy (w tym elektrokonizacji elektrodą pętlową [LEEP] lub konizacji chirurgicznej) związanych z zakażeniem wirusem HPV typu 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 i 58 w porównaniu ze szczepionką qHPV wynosiła 90,7% (95% CI 76,3; 97,0), z liczbą przypadków wynoszącą 4/6016 i 43/6018.

### **Immunogenność**

Nie określono minimalnego poziomu przeciwciał przeciwko HPV zapewniającego skuteczną ochronę.

Do określenia immunogenności poszczególnych typów objętych szczepionką wykorzystano testy immunologiczne specyficzne dla typu wirusa ze standardami specyficznymi dla typu wirusa. Próby te mierzą poziom przeciwciał w stosunku do epitopów neutralizujących dla każdego poszczególnego typu wirusa HPV. Skale tych prób odpowiadają każdemu typowi wirusa HPV, zatem porównania między typami i porównania z innymi próbami nie są właściwe.

### **Odpowiedź immunologiczna na Gardasil 9 w 7. miesiącu**

Immunogenność mierzono na podstawie (1) odsetka osób seropozytywnych pod względem przeciwciał przeciwko danemu typowi HPV oraz (2) średnich wartości geometrycznych miana przeciwciał (ang. GMT).

Gardasil 9 indukuje silną odpowiedź przeciwko wirusowi HPV typu 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 i 58 mierzoną w 7. miesiącu w Protokołach 001, 002, 005, 007 oraz GDS01C/Protokół 009 (Tabela 5). W badaniach klinicznych, do 7. miesiąca u 99,6% do 100% osób, które otrzymały Gardasil 9 we wszystkich badanych grupach stwierdzono seropozytywność dla przeciwciał przeciwko wszystkim 9 typom zawartym w szczepionce. Średnie wartości geometryczne miana przeciwciał były wyższe u dziewcząt i chłopców niż u kobiet w wieku 16 do 26 lat oraz wyższe u chłopców niż u dziewcząt i kobiet.

Tabela 5: Zestawienie średnich wartości geometrycznych miana przeciwciał przeciw HPV mierzonych metodą cLIA w 7. miesiącu w populacji PPI\*

| Populacja                      | N    | n    | GMT<br>(95% CI) mMU <sup>§</sup> /ml |
|--------------------------------|------|------|--------------------------------------|
| <b>Przeciw HPV 6</b>           |      |      |                                      |
| dziewczeta w wieku 9 do 15 lat | 2805 | 2349 | 1744,6 (1684,7; 1806,7)              |
| chłopcy w wieku 9 do 15 lat    | 1239 | 1055 | 2085,3 (1984,2; 2191,6)              |
| kobiety w wieku 16 do 26 lat   | 7260 | 4321 | 893,7 (873,5; 914,3)                 |
| <b>Przeciw HPV 11</b>          |      |      |                                      |
| dziewczeta w wieku 9 do 15 lat | 2805 | 2350 | 1289,7 (1244,3; 1336,8)              |
| chłopcy w wieku 9 do 15 lat    | 1239 | 1055 | 1469,2 (1397,7; 1544,4)              |
| kobiety w wieku 16 do 26 lat   | 7260 | 4327 | 669,3 (653,6; 685,4)                 |
| <b>Przeciw HPV 16</b>          |      |      |                                      |
| dziewczeta w wieku 9 do 15 lat | 2805 | 2405 | 7159,9 (6919,7; 7408,5)              |
| chłopcy w wieku 9 do 15 lat    | 1239 | 1076 | 8444,9 (8054,2; 8854,5)              |
| kobiety w wieku 16 do 26 lat   | 7260 | 4361 | 3159,0 (3088,6; 3231,1)              |
| <b>Przeciw HPV 18</b>          |      |      |                                      |

|                                |      |      |                         |
|--------------------------------|------|------|-------------------------|
| dziewczęta w wieku 9 do 15 lat | 2805 | 2420 | 2085,5 (2002,2; 2172,3) |
| chłopcy w wieku 9 do 15 lat    | 1239 | 1074 | 2620,4 (2474,3; 2775,2) |
| kobiety w wieku 16 do 26 lat   | 7260 | 4884 | 809,9 (789,2; 831,1)    |
| <b>Przeciw HPV 31</b>          |      |      |                         |
| dziewczęta w wieku 9 do 15 lat | 2805 | 2397 | 1883,3 (1811,3; 1958,1) |
| chłopcy w wieku 9 do 15 lat    | 1239 | 1069 | 2173,5 (2057,0; 2296,6) |
| kobiety w wieku 16 do 26 lat   | 7260 | 4806 | 664,8 (647,4; 682,6)    |
| <b>Przeciw HPV 33</b>          |      |      |                         |
| dziewczęta w wieku 9 do 15 lat | 2805 | 2418 | 960,6 (927,5; 994,9)    |
| chłopcy w wieku 9 do 15 lat    | 1239 | 1076 | 1178,6 (1120,9; 1239,4) |
| kobiety w wieku 16 do 26 lat   | 7260 | 5056 | 419,2 (409,6; 429,1)    |
| <b>Przeciw HPV 45</b>          |      |      |                         |
| dziewczęta w wieku 9 do 15 lat | 2805 | 2430 | 728,7 (697,6; 761,2)    |
| chłopcy w wieku 9 do 15 lat    | 1239 | 1079 | 841,7 (790,0; 896,7)    |
| kobiety w wieku 16 do 26 lat   | 7260 | 5160 | 254,1 (247,0; 261,5)    |
| <b>Przeciw HPV 52</b>          |      |      |                         |
| dziewczęta w wieku 9 do 15 lat | 2805 | 2426 | 978,2 (942,8; 1015,0)   |
| chłopcy w wieku 9 do 15 lat    | 1239 | 1077 | 1062,2 (1007,2; 1120,2) |
| kobiety w wieku 16 do 26 lat   | 7260 | 4792 | 382,4 (373,0; 392,0)    |
| <b>Przeciw HPV 58</b>          |      |      |                         |
| dziewczęta w wieku 9 do 15 lat | 2805 | 2397 | 1306,0 (1259,8; 1354,0) |
| chłopcy w wieku 9 do 15 lat    | 1239 | 1072 | 1545,8 (1470,6; 1624,8) |
| kobiety w wieku 16 do 26 lat   | 7260 | 4818 | 489,2 (477,5; 501,2)    |

\*W skład populacji PPI wchodziły osoby, które otrzymały wszystkie trzy szczepionki w określonych dniach, u których nie wystąpiły poważne odstępstwa od protokołu badania, które spełniały ustalone kryteria dotyczące odstępu między wizytą w 6. miesiącu i 7. miesiącu, były seronegatywne wobec odpowiednich typów wirusa HPV (typy 6, 11, 16 i 18) przed przyjęciem 1. dawki, a w grupie kobiet w wieku 16 do 26 lat były PCR–negatywne wobec odpowiednich typów wirusa HPV przed przyjęciem 1. dawki do jednego miesiąca po przyjęciu 3. dawki (7. miesiąc).

§mMU = Jednostki milli–Merck.

cLIA = Kompetencyjna próba immunologiczna w technologii Luminex.

CI = Przedział ufności (ang. *confidence interval*).

GMT = Średnie geometryczne miana przeciwciał.

N = Liczba osób losowo przydzielonych do odpowiedniej grupy szczepionej, które otrzymały przynajmniej jedną dawkę.

n = Liczba osób objętych analizą.

W zbiorczej bazie danych z badań immunogenności dla szczepionki Gardasil 9 odpowiedzi przeciw HPV w 7. miesiącu u dziewcząt i chłopców w wieku 9 do 15 lat były porównywalne do uzyskanych u kobiet w wieku 16 do 26 lat.

Ta zgodność danych dotyczących immunogenności pozwala wnioskować, że szczepionka Gardasil 9 jest skuteczna u dziewcząt i chłopców w wieku 9 do 15 lat.

W Protokole 003, średnie wartości geometryczne miana przeciwciał przeciw HPV w 7. miesiącu u chłopców i mężczyzn (heteroseksualnych) w wieku 16 do 26 lat były zbliżone do średnich wartości geometrycznych miana przeciwciał przeciw HPV obserwowanych u dziewcząt i kobiet w wieku 16 do 26 lat dla HPV typu 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 i 58. Obserwowano także wysoką immunogenność u homoseksualnych chłopców i mężczyzn w wieku 16 do 26 lat, choć niższą od obserwowanej u mężczyzn heteroseksualnych, podobnie jak w przypadku szczepionki qHPV. W Protokole 020/GDS07C, średnie wartości geometryczne miana przeciwciał przeciw HPV w 7. miesiącu



u chłopców i mężczyzn (heteroseksualnych) w wieku 16 do 26 lat były zbliżone do średnich wartości geometrycznych miana przeciwciał przeciw HPV dla HPV typu 6, 11, 16 i 18 obserwowanych u chłopców i mężczyzn w wieku od 16 do 26 lat (heteroseksualnych), którym podano szczepionkę qHPV. Te wyniki dowodzą skuteczności szczepionki Gardasil 9 w populacji mężczyzn.

Nie przeprowadzono badań z udziałem kobiet w wieku powyżej 26 lat. W przypadku kobiet w wieku 27 do 45 lat skuteczności szczepionki Gardasil 9 wobec czterech początkowych typów HPV oczekuje się na podstawie (1) wysokiej skuteczności szczepionki qHPV u kobiet w wieku 16 do 45 lat oraz (2) porównywalnej immunogenności szczepionki Gardasil 9 i szczepionki qHPV u dziewcząt i kobiet w wieku 9 do 26 lat.

### **Utrzymywanie się odpowiedzi immunologicznej na Gardasil 9**

Utrzymywanie się odpowiedzi immunologicznej po pełnym cyklu szczepień szczepionką Gardasil 9 jest badane w podgrupie osób, które będą obserwowane pod kątem bezpieczeństwa stosowania, immunogenności i skuteczności przez przynajmniej 10 lat po szczepieniu.

Wykazano, że u chłopców i dziewcząt w wieku 9–15 lat (Protokół 002) odpowiedź przeciwciał utrzymuje się przez przynajmniej 3 lata; w zależności od typu HPV, od 93 do 99% osób było seropozytywnych.

Wykazano, że u kobiet w wieku 16–26 lat (Protokół 001) odpowiedź przeciwciał utrzymuje się przez przynajmniej 3,5 roku; w zależności od typu HPV, 78–98% osób było seropozytywnych. Skuteczność utrzymywała się u wszystkich pacjentów, niezależnie od statusu seropozytywności wobec któregośkolwiek z typów HPV, do końca badania (do 67 miesięcy po podaniu 3. dawki; mediana czasu obserwacji po podaniu 3. dawki wyniosła 43 miesiące).

Liczbowe wartości GMT w przypadku HPV typu 6, 11, 16 i 18 były porównywalne u pacjentów, którzy otrzymali szczepionkę qHPV lub Gardasil 9, co najmniej przez 3,5 roku.

### **Podawanie szczepionki Gardasil 9 osobom wcześniej zaszczepionym szczepionką qHPV**

Protokół 006 oceniał immunogenność szczepionki Gardasil 9 u 921 dziewcząt i kobiet (w wieku 12 do 26 lat), zaszczepionych wcześniej szczepionką qHPV. U pacjentek, którym podano Gardasil 9 po zaszczepieniu 3 dawkami szczepionki qHPV, zachowano odstęp wynoszący przynajmniej 12 miesięcy między zakończeniem szczepienia szczepionką qHPV a rozpoczęciem szczepienia szczepionką Gardasil 9 według schematu 3-dawkowego (odstęp wynosił od około 12 do 36 miesięcy).

U osób, które otrzymały Gardasil 9, seropozytywność wobec wirusa HPV typu 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 i 58 w populacji per protocol wynosiła od 98,3 do 100% do 7. miesiąca. W innych badaniach średnie wartości geometryczne miana przeciwciał przeciw wirusowi HPV typu 6, 11, 16, 18 były wyższe niż w populacji, która nie otrzymała wcześniej szczepionki qHPV, natomiast średnie wartości geometryczne miana przeciwciał przeciw wirusowi HPV typu 31, 33, 45, 52 i 58 były niższe. Nie jest znane znaczenie kliniczne tej obserwacji.

### **Odpowiedź immunologiczna na szczepionkę Gardasil 9 podawaną w schemacie 2-dawkowym u pacjentów w wieku 9 do 14 lat**

Protokół 010 dotyczył oceny odpowiedzi w postaci przeciwciał skierowanych przeciwko 9 typom HPV po zaszczepieniu szczepionką Gardasil 9 w następujących kohortach: dziewczęta i chłopcy w wieku 9 do 14 lat, którym podano 2 dawki szczepionki w odstępie 6 lub 12 miesięcy (+/- 1 miesiąc); dziewczęta w wieku 9 do 14 lat, którym podano 3 dawki szczepionki (0, 2, 6 miesięcy); oraz kobiety w wieku 16 do 26 lat, którym podano 3 dawki szczepionki (0, 2, 6 miesięcy).

Po upływie jednego miesiąca od daty podania ostatniej dawki szczepionki w ramach przydzielonego schematu wykazano seropozytywny status przeciwciał przeciwko 9 typom HPV zawartym

w szczepionce u 97,9% do 100% pacjentów we wszystkich grupach. Wartości GMT były wyższe u dziewcząt i chłopców, którym podano 2 dawki szczepionki Gardasil 9 (w miesiącu 0 i 6 lub w miesiącu 0 i 12), niż u dziewcząt i kobiet w wieku 16 do 26 lat, którym podano 3 dawki szczepionki Gardasil 9 (w miesiącu 0, 2 i 6), dla każdego spośród 9 typów HPV zawartych w szczepionce. Ta zgodność danych dotyczących immunogenności pozwala wnioskować, że 2-dawkowy schemat podawania szczepionki Gardasil 9 jest skuteczny u dziewcząt i chłopców w wieku 9 do 14 lat.

W tym samym badaniu u dziewcząt i chłopców w wieku 9 do 14 lat liczbowe wartości GMT po upływie jednego miesiąca od daty podania ostatniej dawki szczepionki były niższe dla niektórych typów wirusa zawartych w szczepionce w przypadku schematu 2-dawkowego niż w przypadku schematu 3-dawkowego (tj. HPV typu 18, 31, 45 i 52 po 0, 6 miesiącach oraz HPV typu 45 po 0, 12 miesiącach). Znaczenie kliniczne tych obserwacji nie jest znane.

Nie określono czasu utrzymywania się ochrony po podaniu szczepionki Gardasil 9 w schemacie 2-dawkowym.

### Ciąża

Nie prowadzono specyficznych badań szczepionki Gardasil 9 z udziałem kobiet w ciąży. Szczepionka qHPV była wykorzystywana jako aktywna kontrola w programie badań klinicznych szczepionki Gardasil 9.

Podczas badań klinicznych szczepionki Gardasil 9, 2586 kobiet (1347 w grupie, której podawano Gardasil 9 w porównaniu z 1239 kobiet w grupie otrzymującej szczepionkę qHPV) zgłosiło zajście w ciążę przynajmniej jeden raz. Rodzaje wad lub odsetek ciąż, w których wystąpiły działania niepożądane u osób otrzymujących Gardasil 9 lub szczepionkę qHPV były porównywalne i zgodne z obserwowanymi w populacji ogólnej.

## **5.2 Właściwości farmakokinetyczne**

Nie dotyczy.

## **5.3 Przedkliniczne dane o bezpieczeństwie**

Badanie toksyczności po podaniu wielokrotnym, które obejmowało ocenę badania toksyczności po podaniu dawki pojedynczej, a także miejscowej tolerancji przeprowadzone na szczurach nie ujawniają szczególnego zagrożenia dla człowieka.

Podawanie szczepionki Gardasil 9 samicom szczura nie miało wpływu na rozrodczość, płodność lub rozwój zarodka i płodu.

Podawanie szczepionki Gardasil 9 samicom szczura nie miało wpływu na rozwój, zachowanie, rozród lub płodność potomstwa. Przeciwciała przeciw wszystkim 9 typom HPV były przekazywane potomstwu w okresie ciąży i podczas karmienia piersią.

## **6. DANE FARMACEUTYCZNE**

### **6.1 Wykaz substancji pomocniczych**

Sodu chlorek  
L-histydyna  
Polisorbat 80  
Sodu boran  
Woda do wstrzykiwań

Informacje dotyczące adiuwantu, patrz punkt 2.

## **6.2 Niezgodności farmaceutyczne**

Nie mieszać produktu leczniczego z innymi produktami leczniczymi, ponieważ nie wykonywano badań dotyczących zgodności.

## **6.3 Okres ważności**

3 lata.

## **6.4 Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania**

Gardasil 9 zawiesina do wstrzykiwań:

Przechowywać w lodówce (2°C–8°C).

Nie zamrażać. Przechowywać fiolkę w tekturowym pudełku w celu ochrony przed światłem.

Szczepionkę Gardasil 9 należy podać jak najszybciej po wyjęciu z lodówki.

Dane stabilności wskazują, że składniki szczepionki zachowują stabilność przez 72 godziny, gdy są przechowywane w temperaturze od 8°C do 25°C lub od 0°C do 2°C. Po tym czasie szczepionkę Gardasil 9 należy zużyć lub wyrzucić. Dane te stanowią wskazówkę dla fachowego personelu medycznego wyłącznie w przypadku krótkotrwałych różnic temperatur.

Gardasil 9 zawiesina do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce:

Przechowywać w lodówce (2°C–8°C).

Nie zamrażać. Ampułkostrzykawkę należy przechowywać w tekturowym pudełku w celu ochrony przed światłem.

Szczepionkę Gardasil 9 należy podać jak najszybciej po wyjęciu z lodówki.

Dane stabilności wskazują, że składniki szczepionki zachowują stabilność przez 72 godziny, gdy są przechowywane w temperaturze od 8°C do 25°C lub od 0°C do 2°C. Po tym czasie szczepionkę Gardasil 9 należy zużyć lub wyrzucić. Dane te stanowią wskazówkę dla fachowego personelu medycznego wyłącznie w przypadku krótkotrwałych różnic temperatur.

## **6.5 Rodzaj i zawartość opakowania**

Gardasil 9 zawiesina do wstrzykiwań:

0,5 ml zawiesiny w fiolce (ze szkła) z korkiem (halobutylovym) i plastikowym wieczkiem typu flip-off (owiniętym taśmą aluminiową) w opakowaniu zawierającym 1 fiolkę.

Gardasil 9 zawiesina do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce:

0,5 ml zawiesiny w ampułkostrzykawce (ze szkła) z tłokiem (silikonizowany powlekany warstwą FluroTec bromobutylovym elastomer) i nasadką (syntetyczna mieszanina izoprenowo-bromobutylovą) z dwiema igłami - opakowanie zawiera 1 lub 10 ampułkostrzykawkę.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

## **6.6 Specjalne środki ostrożności dotyczące usuwania i przygotowania produktu leczniczego do stosowania**

### Gardasil 9 zawiesina do wstrzykiwań:

- Przed wstrząśnięciem Gardasil 9 może być klarownym płynem z białym osadem.
- Dobrze wstrząsnąć przed użyciem w celu uzyskania zawiesiny. Po dokładnym wstrząśnięciu, szczepionka Gardasil 9 jest białym, mętnym płynem.
- Przed podaniem należy obejrzyć zawiesinę, aby sprawdzić, czy nie zawiera cząstek stałych lub nie zmieniła barwy. W przypadku, gdy widoczne są cząstki stałe i (lub) wystąpiła zmiana barwy, szczepionkę należy wyrzucić.
- Pobrać dawkę 0,5 ml szczepionki z fiolki jednodawkowej, używając jałowej igły i strzykawki.
- Należy natychmiast podać szczepionkę domięśniowo (im.), najlepiej w okolicę mięśnia naramiennego w górnej części ramienia lub górną, przednio-boczną część uda.
- Szczepionkę należy stosować w dostarczonej postaci. Należy podać pełną zalecaną dawkę szczepionki.

Wszelkie niewykorzystane resztki szczepionki lub jej odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

### Gardasil 9 zawiesina do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce:

- Przed wstrząśnięciem Gardasil 9 może być klarownym płynem z białym osadem.
- Dobrze wstrząsnąć ampułkostrzykawkę przed użyciem w celu uzyskania zawiesiny. Po dokładnym wstrząśnięciu, szczepionka Gardasil 9 jest białym, mętnym płynem.
- Przed podaniem należy obejrzyć zawiesinę, aby sprawdzić, czy nie zawiera cząstek lub nie zmieniła barwy. W przypadku, gdy widoczne są cząstki i (lub) wystąpiła zmiana barwy, szczepionkę należy wyrzucić.
- Opakowanie zawiera 2 igły o różnych długościach; należy wybrać właściwą igłę, w zależności od rozmiaru i masy ciała pacjenta, aby zapewnić podanie domięśniowe (im.).
- Przymocować igłę obracając ją zgodnie z ruchem wskazówek zegara, do momentu aż igła będzie właściwie przymocowana do strzykawki. Podać całą dawkę zgodnie ze standardowym protokołem.
- Należy natychmiast podać szczepionkę domięśniowo (im.), najlepiej w okolicę mięśnia naramiennego w górnej części ramienia lub górną, przednio-boczną część uda.
- Szczepionkę należy stosować w dostarczonej postaci. Należy podać pełną zalecaną dawkę szczepionki.

Wszelkie niewykorzystane resztki szczepionki lub jej odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

**7. PODMIOT ODPOWIEDZIALNY POSIADAJĄCY POZWOLENIE NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

MSD VACCINS  
162 avenue Jean Jaurès  
69007 Lyon  
Francja

**8. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

EU/1/15/1007/001  
EU/1/15/1007/002  
EU/1/15/1007/003

**9. DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU I DATA PRZEDŁUŻENIA POZWOLENIA**

Data wydania pierwszego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: 10 czerwca 2015 r.

**10. DATA ZATWIERDZENIA LUB CZĘŚCIOWEJ ZMIANY TEKSTU CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU LECZNICZEGO**

{MM/RRRR}

Szczegółowe informacje o tym produkcie leczniczym są dostępne na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków <http://www.ema.europa.eu>.

## **ANEKS II**

- A. WYTWÓRCY BIOLOGICZNYCH SUBSTANCJI  
CZYNNYCH ORAZ WYTWÓRCA ODPOWIEDZIALNY ZA  
ZWOLNIENIE SERII**
- B. WARUNKI LUB OGRANICZENIA DOTYCZĄCE  
ZAOPATRZENIA I STOSOWANIA**
- C. INNE WARUNKI I WYMAGANIA DOTYCZĄCE  
DOPUSZCZENIA DO OBROTU**
- D. WARUNKI LUB OGRANICZENIA DOTYCZĄCE  
BEZPIECZNEGO I SKUTECZNEGO STOSOWANIA  
PRODUKTU LECZNICZEGO**

## **A. WYTWÓRCY BIOLOGICZNYCH SUBSTANCJI CZYNNYCH ORAZ WYTWÓRCA ODPOWIEDZIALNY ZA ZWOLNIENIE SERII**

### Nazwa i adres wytwórców biologicznych substancji czynnych

Merck Sharp & Dohme Corp.  
Stonewall Plant  
2778 South East Side Highway  
Elkton, Virginia, 22827,  
USA

Merck Sharp & Dohme Corp.  
770 Sumneytown Pike  
West Point, Pennsylvania, 19486,  
USA

### Nazwa i adres wytwórcy odpowiedzialnego za zwolnienie serii

Merck Sharp & Dohme B.V.  
Waarderweg 39  
2031 BN, Haarlem  
Holandia

## **B. WARUNKI LUB OGRANICZENIA DOTYCZĄCE ZAOPATRZENIA I STOSOWANIA**

Produkt leczniczy wydawany na receptę.

- **Oficjalne zwalnianie serii**

Zgodnie z art. 114 dyrektywy 2001/83/WE, oficjalne zwalnianie serii będzie przeprowadzane przez laboratorium państwowe lub przez laboratorium wyznaczone do tego celu.

## **C. INNE WARUNKI I WYMAGANIA DOTYCZĄCE DOPUSZCZENIA DO OBROTU**

- **Okresowy raport o bezpieczeństwie stosowania**

Podmiot odpowiedzialny przedłoży pierwszy okresowy raport o bezpieczeństwie stosowania tego produktu leczniczego w ciągu 6 miesięcy po dopuszczeniu do obrotu. Następnie podmiot odpowiedzialny będzie przedkładać okresowe raporty o bezpieczeństwie stosowania produktu zgodnie z wymogami określonymi w wykazie unijnych dat referencyjnych (*ang. EURD list*), o którym mowa w art. 107c ust. 7 dyrektywy 2001/83/WE i który jest ogłaszany na europejskiej stronie internetowej dotyczącej leków.

## **D. WARUNKI LUB OGRANICZENIA DOTYCZĄCE BEZPIECZNEGO I SKUTECZNEGO STOSOWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO**

- **Plan zarządzania ryzykiem (*ang. Risk Management Plan, RMP*)**

Podmiot odpowiedzialny podejmie wymagane działania i interwencje z zakresu nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii wyszczególnione w RMP, przedstawionym w module 1.8.2 dokumentacji do pozwolenia na dopuszczenie do obrotu, i wszelkich jego kolejnych aktualizacjach.

Uaktualniony RMP należy przedstawiać:

- na żądanie Europejskiej Agencji Leków;
- w razie zmiany systemu zarządzania ryzykiem, zwłaszcza w wyniku uzyskania nowych informacji, które mogą istotnie wpłynąć na stosunek ryzyka do korzyści, lub w wyniku

uzyskania istotnych informacji, dotyczących bezpieczeństwa stosowania produktu leczniczego lub odnoszących się do minimalizacji ryzyka.

Jeśli daty przedłożenia PSUR i aktualizacji RMP są zbliżone, raporty należy złożyć w tym samym czasie.



### **ANEKS III**

### **OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ I ULOTKA DLA PACJENTA**

## **A. OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ**

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH**  
**PUDEŁKO TEKTUROWE**  
**Fiolka jednodawkowa, opakowanie zawierające 1 fiolkę**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Gardasil 9 zawiesina do wstrzykiwań  
9-walentna szczepionka przeciw wirusowi brodawczaka ludzkiego (Rekombinowana, adsorbowana)

**2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH**

1 dawka (0,5 ml):

|                                        |       |
|----------------------------------------|-------|
| Białko L1 HPV typu 6                   | 30 µg |
| Białko L1 HPV typu 11 i 18             | 40 µg |
| Białko L1 HPV typu 16                  | 60 µg |
| Białko L1 HPV typu 31, 33, 45, 52 i 58 | 20 µg |

adsorbowane na amorficznym hydroksyfosforanosiarczanie glinu (0,5 mg Al).

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Substancje pomocnicze: sodu chlorek, L-histydyna, polisorbat 80, sodu boran, woda do wstrzykiwań.

**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

Zawiesina do wstrzykiwań  
1 fiolka (0,5 ml).

**5. SPOSÓB I DROGA PODANIA**

Podanie domięśniowe.  
Dobrze wstrząsnąć przed użyciem.  
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

**6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI**

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

**7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE**

**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności (EXP) {MM/RRRR}

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

Przechowywać w lodówce. Nie zamrażać.

Przechowywać fiolkę w tekturowym pudełku w celu ochrony przed światłem.

**10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE****11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

MSD VACCINS  
162 avenue Jean Jaurès  
69007 Lyon  
Francja

**12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

EU/1/15/1007/001

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot)

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI****15. INSTRUKCJA UŻYCIA****16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A**

Zaakceptowano uzasadnienie braku informacji systemem Braille'a

**17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D**

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

**18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA**

PC:  
SN:  
NN:

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH  
BEZPOŚREDNICH  
ETYKIETA FIOŁKI**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA**

Gardasil 9  
Do wstrzykiwań  
im.

**2. SPOSÓB PODAWANIA**

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP {MM/RRRR}

**4. NUMER SERII**

Lot

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY  
JEDNOSTEK**

1 dawka (0,5 ml)

**6. INNE**

MSD VACCINS

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH**  
**PUDEŁKO TEKSTUROWE**  
**Ampułkostrzykawka z 2 igłami, opakowanie po 1, 10**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Gardasil 9 zawiesina do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce  
9-walentna szczepionka przeciw wirusowi brodawczaka ludzkiego (Rekombinowana, adsorbowana)

**2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH**

1 dawka (0,5 ml):

|                                        |       |
|----------------------------------------|-------|
| Białko L1 HPV typu 6                   | 30 µg |
| Białko L1 HPV typu 11 i 18             | 40 µg |
| Białko L1 HPV typu 16                  | 60 µg |
| Białko L1 HPV typu 31, 33, 45, 52 i 58 | 20 µg |

adsorbowane na amorficznym hydroksyfosforanosiarczanie glinu (0,5 mg Al).

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Substancje pomocnicze: sodu chlorek, L-histydyna, polisorbat 80, sodu boran, woda do wstrzykiwań.

**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

Zawiesina do wstrzykiwań

1 ampułkostrzykawka (0,5 ml) z 2 igłami

10 ampułkostrzykawk (0,5 ml) każda z 2 igłami

**5. SPOSÓB I DROGA PODANIA**

Podanie domięśniowe.

Dobrze wstrząsnąć przed użyciem.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

**6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI**

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

**7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE**

**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności EXP {MM/RRRR}

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

Przechowywać w lodówce. Nie zamrażać.

Strzykawkę należy przechowywać w tekturowym pudełku w celu ochrony przed światłem.

**10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE****11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

MSD VACCINS  
162 avenue Jean Jaurès  
69007 Lyon  
Francja

**12. NUMERY POZWOLEŃ NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

EU/1/15/1007/002

EU/1/15/1007/003

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot)

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI****15. INSTRUKCJA UŻYCIA****16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A**

Zaakceptowano uzasadnienie braku informacji systemem Braille'a

**17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D**

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

**18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA**

PC:  
SN:  
NN:

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH  
BEZPOŚREDNICH**  
Etykieta ampulkostrzykawki

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA**

Gardasil 9  
Do wstrzykiwań  
im.  
9-walentna szczepionka przeciw wirusowi brodawczaka ludzkiego

**2. SPOSÓB PODAWANIA**

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP {MM/RRRR}

**4. NUMER SERII**

Lot

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY  
JEDNOSTEK**

1 dawka (0,5 ml)

**6. INNE**

MSD VACCINS