



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

**Disposición**

**Número:** DI-2023-11242-APN-ANMAT#MS

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Lunes 18 de Diciembre de 2023

**Referencia:** 1-47-2002-000832-23-9

---

VISTO el Expediente N° 1-47-2002-000832-23-9 del Registro de esta ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO SEQIRUS S.A. solicitó la actualización de cepas para la temporada 2024 para el hemisferio sur y la consiguiente autorización de nuevos rótulos y prospectos para las vacunas AFLURIA QUAD - AFLURIA QUAD JUNIOR/ VACUNA TETRAVALENTE ANTIGRIPAL INACTIVADA (VIRUS FRACCIONADO), autorizadas según Certificado N° 59.029.

Que como surge de la documentación aportada, se han satisfecho los requisitos establecidos para la autorización de la actualización anual en la composición de las cepas virales de vacunas para la gripe estacional y cumplimenta las recomendaciones de la Organización Mundial de la Salud para la inclusión de las cepas en las formulaciones de vacunas contra la gripe para el hemisferio sur, confirmadas por el Comité Australiano de Vacunas (AIVC) de la Agencia de Medicamentos de Australia (TGA).

Que conforme al Informe de Evaluación emitido pudo constatar que la documentación presentada, incluyendo los rótulos y prospectos del producto, permite sustentar lo peticionado.

Que lo presentado se encuadra dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos N° 16.463, Decreto N° 150/92.

Que se actúa en ejercicio de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello,

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS,  
ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Autorízase a la firma LABORATORIO SEQIRUS S.A. la actualización de cepas para la temporada 2024 del hemisferio sur para la vacuna AFLURIA QUAD - AFLURIA QUAD JUNIOR/ VACUNA TETRAVALENTE ANTIGRIPAL INACTIVADA (VIRUS FRACCIONADO), autorizadas según Certificado N° 59.029, cuyas formulaciones en lo sucesivo quedaran integradas según: “AFLURIA QUAD (0.5 ml) Composición: A/Victoria/4897/2022 (H1N1) pdm09 - (cepa análoga: A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 15 µg de hemaglutinina por dosis. A/Thailand/8/2022 (H3N2)- (cepa análoga: A/Thailand/8/2022, IVR-237) 15 µg de hemaglutinina por dosis. B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria) - (cepa análoga: B/Austria/1359417/2021, BVR- 26) 15 µg de hemaglutinina por dosis. B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata) - (cepa análoga: B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 15 µg de hemaglutinina por dosis; AFLURIA QUAD JUNIOR (0,25 ml) Composición: A/Victoria/4897/2022 (H1N1) pdm09 - (cepa análoga: A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 7,5µg de hemaglutinina por dosis. A/Thailand/8/2022 (H3N2) - (cepa análoga: A/Thailand/8/2022, IVR-237) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis. B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria) - (cepa análoga: B/Austria/1359417/2021, BVR-26) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis. B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata) - (cepa análoga: B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 7,5µg de hemaglutinina por dosis”.

ARTÍCULO 2º.- Autorízase los nuevos rótulos y prospectos siendo los textos los aportados como documentos IF-2023-146301865-APN-DECBR#ANMAT e IF-2023-146301681-APN-DECBR#ANMAT.

ARTÍCULO 3º.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 59.029, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 4º.- Regístrese. Notifíquese electrónicamente al interesado la presente Disposición, rótulos y prospectos. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-47-2002-000832-23-9

mdg

Digitally signed by LIMERES Manuel Rodolfo  
Date: 2023.12.18 17:48:40 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Manuel Limeres  
Administrador Nacional  
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE  
Date: 2023.12.18 17:48:42 -03:00

## PROYECTO DE PROSPECTO

---

### **AFLURIA® QUAD / AFLURIA® QUAD Junior** **VACUNA TETRAVALENTE ANTIGRI PAL INACTIVADA (VIRUS FRACCIONADO)**

#### **Suspensión Inyectable**

Industria Argentina / Australiana

Venta Bajo Receta

CEPAS OMS  
**TEMPORADA 2024**  
**PARA HEMISFERIO SUR**

#### **FÓRMULA**

##### **Afluria® Quad**

Ingredientes activos: Esta es una vacuna purificada, inactivada de virus fraccionado. Cada dosis de 0,5 ml contiene antígenos para la estación de la gripe de 2024 representativos de los siguientes tipos:

A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-cepa análoga (A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 15 µg de hemaglutinina por dosis

A/Thailand/8/2022 (H3N2)-cepa análoga (A/Thailand/8/2022, IVR-237) 15 µg de hemaglutinina por dosis

B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria)-cepa análoga (B/Austria/1359417/2021, BVR-26) 15 µg de hemaglutinina por dosis

B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata)-cepa análoga (B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 15 µg de hemaglutinina por dosis

##### Excipientes:

Cloruro de sodio 4,1 mg, fosfato de sodio dibásico anhidro 0,3 mg, fosfato de sodio monobásico 0,08 mg, cloruro de potasio 0,02 mg, fosfato de potasio monobásico 0,02 mg, cloruro de calcio 0,5 mcg, agua para inyectables c.s.p. 0,50 ml.

##### **Afluria® Quad Junior**

Ingredientes activos: Esta es una vacuna purificada, inactivada de virus fraccionado. Cada dosis de 0,25 ml contiene antígenos para la estación de la gripe de 2024 representativos de los siguientes tipos:

A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-cepa análoga (A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

A/Thailand/8/2022 (H3N2)-cepa análoga (A/Thailand/8/2022, IVR-237) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria)-cepa análoga (B/Austria/1359417/2021, BVR-26) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata)-cepa análoga (B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

##### Excipientes:

Cloruro de sodio 2,05 mg, fosfato de sodio dibásico anhidro 0,15 mg, fosfato sódico monobásico 0,04 mg, cloruro de potasio 0,01 mg, fosfato de potasio monobásico 0,01 mg, cloruro de calcio 0,25 mcg, agua para inyectables c.s.p. 0,25 ml.

Cantidades traza de lo siguiente también pueden estar presentes en Afluria® Quad / Afluria® Quad Junior: taurodesoxicolato de sodio (TDOC), albúmina de huevo (< 1 µg), sacarosa, sulfato de neomicina, sulfato de polimixina B y beta-propiolactona e hidrocortisona.

## FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión inyectable por vía intramuscular o subcutánea profunda.

La vacuna se presenta en forma de líquido transparente a ligeramente opalescente con algún sedimento que se vuelve a suspender al agitarlo.

## ACCIÓN TERAPÉUTICA

Inmunización contra la gripe

Código ATC (Clasificación Terapéutica): J07B B 02

## INDICACIONES

Para la prevención de influenza causada por el Virus Influenza, Tipo A y B contenidos en la vacuna.

La vacuna está indicada para uso en personas a partir de los 6 meses de edad.

La vacuna Afluria® Quad está indicada para uso en personas a partir de 3 años de edad.

La vacuna Afluria® Quad Junior está indicada para su uso en niños desde los 6 meses a 35 meses de edad inclusive.

Para más detalles acerca de las recomendaciones de la vacuna antigripal, consultar los lineamientos nacionales de inmunización correspondientes.

Profilaxis de la gripe, particularmente en sujetos que corren mayor riesgo de complicaciones asociadas.

La vacuna se puede suministrar a cualquier persona, sin embargo, es particularmente recomendada para los siguientes grupos de población:

1) Niños y adultos que sufran de:

- enfermedades crónicas graves de los aparatos respiratorio, cardiovascular y urinario;
- enfermedades de los órganos hematopoyéticos;
- diabetes u otras enfermedades que comprometan el metabolismo;
- síndromes de mala absorción intestinal, fibrosis quística del páncreas;
- enfermedades congénitas o adquiridas que ocasionan una carencia o disminución de la producción de anticuerpos;
- patologías que requieran cirugías importantes;

2) Personas mayores de 65 años;

3) Personal de salud;

4) Enfermeros o familiares de pacientes con alto índice de riesgo;

5) Niños que requieran administración prolongada de ácido acetilsalicílico, para evitar el riesgo de síndrome de Reye después de una infección con el virus de la gripe.

## CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS / PROPIEDADES

No se han correlacionado los niveles específicos de titulaciones de anticuerpos de inhibición de hemaglutinación post-vacunación con vacuna antigripal inactivada con la protección contra el virus de la influenza. En algunos estudios realizados en humanos, las titulaciones de anticuerpos de 1:40 o mayores han estado asociadas con la protección contra la gripe en hasta el 50% de los sujetos. Los anticuerpos contra un tipo o subtipo de virus de influenza confieren una protección limitada o nula contra otro. Además, un anticuerpo para una variante antigénica del virus de la influenza puede no proteger contra una nueva variante antigénica del mismo tipo o subtipo.

Se recomienda la revacunación anual con la vacuna actual porque la inmunidad disminuye durante el año posterior a la vacunación y las cepas circulantes del virus de la influenza cambian de año en año.

## POSOLÓGÍA / DOSIFICACIÓN - MODO DE ADMINISTRACIÓN

Grupo etario	Presentación	Dosis	Nro. de dosis
<b>Pediátrico</b>			
6 meses a 35 meses	Afluria® Quad Junior	0,25 ml	1 o 2 <sup>a</sup>
3 años a < 9 años	Afluria® Quad	0,5 ml	1 o 2 <sup>a</sup>
9 años a < 18 años	Afluria® Quad	0,5 ml	1
<b>Adultos</b>			
≥ 18 años	Afluria® Quad	0,5 ml	1

<sup>a</sup> Los niños de 6 meses a < 9 años que no recibieron ninguna vacunación previa deben recibir 2 dosis con un intervalo de por lo menos 4 semanas entre cada aplicación

El sitio preferido para la inyección es el músculo deltoides de la parte superior del brazo.

La vacuna puede administrarse simultáneamente con otras vacunas, sin embargo, se deben utilizar distintas jeringas y debe aplicarse en diferente brazo.

El sitio preferido para vacunar a bebés y niños pequeños con masa muscular deltoidea insuficiente es la región anterolateral del muslo.

La vacuna debe administrarse por vía intramuscular o subcutánea profunda.

## INSTRUCCIONES DE USO Y MANIPULACIÓN

Agitar antes de usar. Una vez agitada, la apariencia normal de la vacuna debe ser la de una suspensión clara, incolora a ligeramente opalescente.

Inspeccionar visualmente el contenido de cada jeringa pre-llenada de Afluria® Quad/Afluria® Quad Junior para detectar partículas extrañas y/o cambios en la apariencia antes de la administración. Si se observara alguna de estas condiciones, no administrar la vacuna.

No administrar la vacuna después de la fecha de vencimiento impresa en el envase.

## **CONTRAINDICACIONES**

La vacuna Afluria® Quad /Afluria® Quad Junior está contraindicada en individuos con reacciones alérgicas graves conocidas (ej.: anafilaxia) a cualquier componente de la vacuna, o a una dosis previa de cualquier vacuna contra la influenza.

## **ADVERTENCIAS**

Al igual que con todas las vacunas inyectables, el tratamiento y la supervisión médica adecuados deben estar siempre disponibles en el raro caso de que se produzca una reacción anafiláctica después de la administración de la vacuna.

En pacientes inmunocomprometidos, la respuesta de anticuerpos puede ser menor.

## **PRECAUCIONES**

### **Interacciones**

No se han realizado estudios de interacción entre las vacunas contra la gripe y otras vacunas o medicamentos en general.

### **Fertilidad**

Afluria® Quad no ha sido evaluado por su posible efecto sobre la fertilidad.

Un estudio reproductivo de ratas hembras vacunadas con Afluria® TIV no reveló deterioro de la fertilidad.

### **Embarazo**

Los datos recolectados en un registro prospectivo de exposición en el embarazo en 483 mujeres vacunadas con AFLURIA® Quad no revelaron evidencia de resultados adversos en el feto, recién nacido o en la embarazada atribuibles a la vacuna en cualquier etapa del embarazo.

### **Lactancia**

La seguridad y eficacia de Afluria® Quad no se ha establecido en madres que amamantan.

## **REACCIONES ADVERSAS**

### **Reacciones adversas observadas en los ensayos clínicos:**

#### *Estudios en adultos:*

CSLCT-QIV-13-01 (NCT02214225) fue un estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego que evaluó la inmunogenicidad y seguridad de Afluria Tetraivalente (QIV) en comparación con una vacuna contra la influenza trivalente (TIV-1) de Seqirus y una vacuna trivalente contra la influenza que contiene la cepa B alternativa (TIV-2), en adultos de  $\geq 18$  años.

La seguridad se evaluó por la frecuencia y la gravedad de los efectos adversos locales solicitados y los eventos adversos sistémicos durante siete días después de la vacunación; reacción similar a la celulitis, celulitis e induración/inflamación en el sitio de inyección de Grado 3 durante 28 días después de la vacunación, EAs no solicitados durante 28 días después de la vacunación y EAs serios durante 6 meses después de la vacunación.

El porcentaje de sujetos en cada grupo de vacuna y cohorte de edad que informaron reacciones adversas locales y eventos adversos sistémicos se muestran en la Tabla 1.

En adultos de 18 a < 65 años administrados con Afluria QIV, la reacción adversa local más frecuentemente reportada fue dolor ( $\geq 40\%$ ). Los eventos adversos sistémicos reportados fueron mialgia y dolor de cabeza ( $\geq 20\%$ ).

En adultos > 65 años administrados con Afluria QIV, la reacción adversa local más frecuentemente reportada fue dolor ( $\geq 20\%$ ). El evento adverso sistémico más frecuentemente reportado fue mialgia ( $\geq 10\%$ ).

**Tabla 1: Incidencia de Reacciones Adversas Locales Solicitadas y Eventos Adversos Sistémicos en Población de Adultos y Mayores dentro de los 7 días siguientes a la administración de la vacuna Afluria QIV (Estudio CSLCT-QIV-13-01)**

Sistema de Clasificación de Órganos	Adultos de 18 a < 65 años (N=854) <sup>a</sup> Frecuencia Categoría <sup>b</sup> (%) <sup>c</sup>	Mayores $\geq 65$ años (N=867) <sup>a</sup> Frecuencia Categoría <sup>b</sup> (%) <sup>c</sup>
<b>Trastornos del sistema nervioso</b>		
Cefalea	Muy Frecuente (21,7%)	Frecuente (8,4%)
<b>Trastornos gastrointestinales</b>		
Náuseas	Frecuente (6,9%)	Frecuente (1,6%)
Vómitos	Frecuente (1,5%)	Poco Frecuente (0,5%)
<b>Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conectivo.</b>		
Mialgia	Muy Frecuente (25,5%)	Muy Frecuente (12,7%)
<b>Desórdenes generales y condiciones en el sitio de administración</b>		
Dolor en el sitio de inyección	Muy Frecuente (47,9%)	Muy Frecuente (24,6%)
Malestar general	Frecuente (8,9%)	Frecuente (4,4%)
Enrojecimiento	Frecuente (2,9%)	Frecuente (4,2%)
Inflamación / induración en el sitio de inyección	Frecuente (3,7%)	Frecuente (3,2%)
Resfriado	Frecuente (4,8%)	Frecuente (2,0%)
Fiebre (Oral) ( $\geq 38^{\circ}\text{C}$ )	Frecuente (1,1%)	Poco Frecuente (0,2%)

<sup>a</sup> N = número de sujetos en la Población de Seguridad Solicitada (sujetos que fueron vacunados y contribuyeron con cualquier información de seguridad solicitada) para cada grupo de vacuna del estudio

<sup>b</sup> Definición de categoría Frecuencia: Muy Frecuente ( $\geq 1/10$ ); Frecuente ( $\geq 1/100$ , < 1/10); Poco Frecuente ( $\geq 1/1.000$ , < 1/100)

<sup>c</sup> Porcentaje (%) se deriva del número de sujetos que informaron el evento dividido por la población de seguridad en cada grupo de vacuna y cohorte de edad

Ningún sujeto experimentó una reacción similar a la celulitis o celulitis en el sitio de inyección en cualquiera de los tres grupos de vacunas durante el estudio.

El siguiente evento adverso no solicitado relacionado se informó en  $\geq 1\%$  de los sujetos de  $\geq 18$  años: cefalea (1,0%).

**Tabla 2: Proporción de Sujetos según la Cohorte de Edad con Cualquier Reacción Adversa Local Solicitada o Eventos Adversos Sistémicos dentro de los 7 días siguientes a la administración de la vacuna Afluria Tetravalente (QIV) o la vacuna Trivalente Antigripal (TIV) (Estudio CSLCT-QIV-13-01)**

	Porcentaje (%) <sup>a</sup> de Sujetos en cada Cohorte de Edad que Informaron un Evento											
	Sujetos 18 a < 65 años						Sujetos ≥ 65 años					
	Afluria QIV N= 854 <sup>b</sup>		TIV-1 N= 428 <sup>b</sup>		TIV-2 N= 430 <sup>b</sup>		Afluria QIV N= 867 <sup>b</sup>		TIV-1 N= 436 <sup>b</sup>		TIV-2 N= 434 <sup>b</sup>	
	Cualquier RA	Gr 3	Cualquier RA	Gr 3	Cualquier RA	Gr 3	Cualquier RA	Gr 3	Cualquier RA	Gr 3	Cualquier RA	Gr 3
<b>Reacciones Adversas Locales <sup>c</sup></b>												
Dolor	47,9	0,7	43,7	1,4	50,7	1,2	24,6	0,1	22,7	0	21,0	0,2
Tumefacción/ masa	3,7	0,1	2,3	0	3,5	0,2	3,2	0,5	1,8	0	1,6	0
Enrojecimiento	2,9	0	2,8	0	2,8	0	4,2	0,3	2,1	0	2,5	0,2
<b>Eventos Adversos Sistémicos <sup>d</sup></b>												
Mialgia (dolor muscular)	25,5	1,9	23,4	1,4	24,2	1,2	12,7	0,3	14,0	0,7	12,2	0,5
Cefalea	21,7	1,7	15,2	0,9	19,1	1,2	8,4	0	7,1	0,2	7,8	0,7
Malestar	8,9	0,7	9,1	0	9,3	0,7	4,4	0,5	5,0	0,2	5,1	0,2
Náuseas	6,9	0,6	7,7	0,5	6,3	1,2	1,6	0	1,8	0	2,1	0,2
Escalofríos	4,8	0,6	4,4	0,2	4,7	0,5	2,0	0	2,1	0,5	1,4	0,2
Vómitos	1,5	0,4	0,9	0	2,3	0,7	0,5	0,1	0	0	0,7	0,2
Fiebre (Oral)	1,1	0,4	0,9	0	0,5	0	0,2	0	0,9	0	0,5	0,2

Gr: Grado 3

<sup>a</sup> Proporción de sujetos que informan cada reacción adversa local solicitada o evento adverso sistémico según el grupo de vacuna del estudio sobre la base del número de sujetos que contribuyen con cualquier información de seguimiento sobre seguridad durante al menos un valor del dato de un signo/síntoma individual.

<sup>b</sup> N = número de sujetos en la Población de Seguridad para cada grupo de vacuna del estudio.

<sup>c</sup> Reacciones Adversas Locales: Dolor Grado 3 es aquél que impide la realización de actividades cotidianas; Tumefacción/masa y Enrojecimiento: Cualquier = ≥ 20mm diámetro, Grado 3 = ≥ 100mm de diámetro

<sup>d</sup> Eventos Adversos Sistémicos: Fiebre: Cualquier = ≥ 100,4 °F/38,0° C (Oral), Grado 3 = ≥ 102.2°F/39,0° C (Oral); Grado 3 para los demás EAs son aquellos que impiden la realización de actividades cotidianas.

Ningún sujeto experimentó una reacción similar a la celulitis o celulitis en el sitio de inyección en cualquiera de los tres grupos de vacunas durante el estudio.

En el estudio CSLCT-QIV-13-01 la cefalea fue la reacción adversa no solicitada reportada más frecuentemente (3,8%) en sujetos de ≥ 18 años de edad que recibieron la vacuna Afluria QIV. Otras reacciones adversas no solicitadas reportadas frecuentemente (informadas por ≥ 1% de los sujetos) fueron dolor orofaríngeo (1,8%), dolor de espalda (1,5 %), diarrea (1,3 %), rinorrea (1%).

En los sujetos de 18 a < 65 años que recibieron la vacuna Afluria QIV, las reacciones adversas informadas con mayor frecuencia fueron cefalea (5,3%), dolor orofaríngeo (2,5%), dolor de espalda (1,9 %), diarrea (1,6 %), tos (1,3 %) y náuseas (1,1%).

En los adultos ≥ 65 años que recibieron la vacuna Afluria QIV, las reacciones adversas no solicitadas informadas frecuentemente fueron cefalea (2,3%), rinorrea (1,3%), dolor orofaríngeo (1,2%) y dolor de espalda (1,2%).



## Estudios en Pediatría:

### 5 a < 18 años de edad

CSLCT-QIV-13-02 (NCT02545543, ver <http://clinicaltrials.gov>) fue un ensayo aleatorizado, observador-ciego, similar-controlado que evaluó la inmunogenicidad y la seguridad de la vacuna Afluria QIV en sujetos de 5 a menos de 18 años utilizando una vacuna contra la influenza cuadrivalente similar de la temporada 2015-2016. Se programó que los sujetos del estudio recibieran una dosis única o un esquema de dos dosis dependiendo de su edad y su historial de vacunación. Se informaron reacciones adversas locales (sitio de inyección) y eventos adversos sistémicos durante los 7 días siguientes a la vacunación (Tabla 3). Los eventos adversos reportados y las reacciones similares a la celulitis en el sitio de inyección se recolectaron durante los 28 días siguientes a la última vacunación; y eventos adversos serios durante los seis meses posteriores a la última vacunación.

La vacuna Afluria QIV fue administrada a niños de 5 a menos de 9 años de edad, las reacciones más frecuentes ( $\geq 10\%$ ) en el sitio de inyección fueron dolor (51,3%), enrojecimiento (19,4%) e induración (15,3%); el evento adverso sistémico reportado más frecuentemente fue cefalea (12,3%).

En niños de 9 a menos de 18 años de edad, las reacciones adversas más frecuentes ( $\geq 10\%$ ) en el sitio de inyección fueron dolor (51,5%), enrojecimiento (14,8%) e induración (12,2%); los eventos adversos sistémicos solicitados más frecuentes fueron cefalea (18,8%), mialgia (16,7%) y malestar/fatiga (10%).

En niños de 5 a menos de 18 años de edad, las reacciones adversas más frecuentes ( $\geq 10\%$ ) en el sitio de inyección fueron dolor (51,4%), enrojecimiento (17,1%) e induración (13,8%); los eventos adversos sistémicos solicitados más frecuentes fueron cefalea (15,5%) y mialgia (13,1%).

Las reacciones locales solicitadas y los eventos adversos sistémicos en la Población de Seguridad en niños de 5 a menos de 18 años de edad se muestran en la Tabla 3.

**Tabla 3: Incidencia de Reacciones Adversas Locales Solicitadas y Eventos Adversos Sistémicos en la población de Seguridad Pediátrica de 5 a menos de 18 años de edad dentro de los 7 días siguientes a la administración de la vacuna Afluria QIV (Estudio CSLCT-QIV-13-02)**

Sistema de Clasificación de Órganos	Niños de 5 a < 9 años (N=829) <sup>a</sup>	Niños de 9 a < 18 años (N=792) <sup>a</sup>
	Frecuencia Categoría <sup>b</sup> (%) <sup>c</sup>	Frecuencia Categoría <sup>b</sup> (%) <sup>c</sup>
<b>Trastornos del sistema nervioso</b>		
Cefalea	Muy Frecuente (12,3%)	Muy Frecuente (18,8%)
<b>Trastornos gastrointestinales</b>		
Náuseas	Frecuente (7,1%)	Frecuente (7,7%)
Diarrea	Frecuente (5,2%)	Frecuente (5,4%)
Vómitos	Frecuente (2,4%)	Frecuente (1,8%)
<b>Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conectivo</b>		
Mialgia	Frecuente (9,8%)	Muy Frecuente (16,7%)
<b>Desórdenes generales y condiciones en el sitio de administración</b>		
Dolor en el sitio de inyección	Muy Frecuente (51,3%)	Muy Frecuente (51,5%)
Enrojecimiento	Muy Frecuente (19,4%)	Muy Frecuente (14,8%)

Inflamación/induración en el sitio de inyección	Muy Frecuente (15,3%)	Muy Frecuente (12,2%)
Malestar/Fatiga	Frecuente (8,8%)	Muy Frecuente (10,0%)
Fiebre (Oral) ( $\geq 38^{\circ}\text{C}$ )	Frecuente (4,5%)	Frecuente (2,1%)

<sup>a</sup> N = número de sujetos en la Población de Seguridad Solicitada (sujetos que fueron vacunados y contribuyeron con cualquier información de seguridad solicitada) para cada grupo de vacuna del estudio

<sup>b</sup> Definición de categoría Frecuencia: Muy Frecuente ( $\geq 1/10$ ); Frecuente ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ); Poco Frecuente ( $\geq 1/1,000$ ,  $< 1/100$ )

<sup>c</sup> Porcentaje (%) se deriva del número de sujetos que informaron el evento dividido por la población de seguridad en cada grupo de vacuna y cohorte de edad

Un sujeto experimentó una reacción similar a la celulitis (definida como un dolor severo concurrente, enrojecimiento e inflamación) en el sitio de inyección luego de la vacunación con Afluria QIV.

No fueron reportados eventos adversos relacionados no solicitados en  $\geq 1\%$  de los sujetos de 5 a menos de 18 años de edad.

**Tabla 4: Proporción de sujetos por cohorte de edad con cualquier Reacción Adversa Local Solicitada o Eventos Adversos Sistémicos dentro de los 7 días posteriores a la administración de la vacuna Afluria QIV o Comparador QIV (Estudio CSLCT-QIV-13-02)**

	Porcentaje (%) <sup>a</sup> de Sujetos en cada Cohorte de Edad que Informaron un Evento							
	Niños de 5 a < 9 años				Niños de 9 a $\leq 18$ años			
	Afluria QIV N= 829 <sup>b</sup>		Comparador QIV N= 274 <sup>b</sup>		Afluria QIV N= 792 <sup>b</sup>		Comparador QIV N= 261 <sup>b</sup>	
	Cualquier RA	Gr 3	Cualquier RA	Gr 3	Cualquier RA	Gr 3	Cualquier RA	Gr 3
<b>Reacciones Adversas Locales<sup>c</sup></b>								
Dolor	51,3	0,8	49,6	0,7	51,5	0,3	45,2	0,4
Enrojecimiento	19,4	3,5	18,6	1,8	14,8	1,9	16,1	1,9
Tumefacción/masa	15,3	3,4	12,4	2,2	12,2	2,0	10,7	1,9
<b>Eventos Adversos Sistémicos<sup>d</sup></b>								
Cefalea	12,3	0,1	10,6	0,4	18,8	0,4	14,6	0,4
Mialgia	9,8	0,1	11,3	0,4	16,7	0,3	11,1	0,4
Malestar/Fatiga	8,8	0,4	5,8	0	10,0	0,4	7,7	0
Náuseas	7,1	0,1	8,4	0	7,7	0	8,0	0
Diarrea	5,2	0	3,6	0	5,4	0	4,2	0
Fiebre (Oral)	4,5	1,2	3,6	0,7	2,1	0,5	0,8	0
Vómitos	2,4	0,2	4,4	0	1,8	0	2,3	0

Gr: Grado; Comparador QIV (Fluarix Quadrivalent [GSK Biologicals])

<sup>a</sup> Porcentaje (%) se deriva del número de sujetos que informaron el evento dividido por la Población de Seguridad Solicitada en cada grupo de vacuna y cohorte de edad

<sup>b</sup> N = número de sujetos en la Población de Seguridad Solicitada para cada grupo de vacuna del estudio. La Población de Seguridad Solicitada fue la misma para cada evento.

<sup>c</sup> Reacciones Adversas Locales: Dolor Grado 3 es aquél que impide la realización de actividades cotidianas; Tumefacción/masa y Enrojecimiento: Cualquiera  $\geq 20\text{mm}$  diámetro, Grado 3  $\geq 100\text{mm}$  de diámetro

<sup>d</sup> Eventos Adversos Sistémicos: Fiebre: Cualquiera RA  $\geq 100,4^{\circ}\text{F}/38,0^{\circ}\text{C}$  (Oral), Grado 3  $\geq 102,2^{\circ}\text{F}/39,0^{\circ}\text{C}$  (Oral); Grado 3 para los demás EAs son aquellos que impiden la realización de actividades cotidianas.

No hubo muertes relacionadas en este estudio pediátrico CSLCT-QIV-13-02. Hubo un evento adverso serio relacionado a la vacuna (influenza) reportado en el estudio.

En el estudio CSLCT-QIV-13-02, tos (2,1%) fue el evento adverso no solicitado más frecuente en niños de 5 a menos de 18 años de edad administrados con Afluria QIV.

Otros eventos adversos no solicitados reportados frecuentemente (reportados por  $\geq 1\%$  de sujetos) fueron dolor orofaríngeo (1,3%), pirexia (1,3%) e infección del tracto respiratorio superior (1,1%).

Los eventos adversos no solicitados más frecuentemente informados entre los sujetos que recibieron Afluria QIV en edades de 5 a menos de 9 años después de la primera o segunda dosis incluyeron tos (2,8%), pirexia (2,1%), cefalea (1,2%), rinorrea (1,2%), infección del tracto respiratorio superior (1,2%), enfermedad similar a la gripe (1,0%) y dolor orofaríngeo (1,0%).

Para sujetos de 9 a menos de 18 años que recibieron Afluria QIV, los eventos adversos no solicitados más frecuentes incluyeron dolor orofaríngeo (1,6%), tos (1,3%) e infección del tracto respiratorio superior (1,0%).

#### 6 meses a < 5 años de edad

CSLCT-QIV-15-03 (NCT02914275), fue un ensayo aleatorio, ciego al observador, controlado con comparador realizado en los Estados Unidos en 2247 niños de entre 6 meses y menos 5 años de edad. Los sujetos fueron estratificados en una de dos cohortes de edad de 6 meses a menos de 3 años o 3 a menos de 5 años. Sujetos en la población de seguridad (N = 2232) recibieron Afluria QIV (N = 1673) o una vacuna influenza tetravalente comparadora con licencia de EE.UU. (N = 559). Se programó que los sujetos del estudio recibieran una dosis única o un esquema de dos dosis dependiendo de su edad y su historial de vacunación.

Se solicitó registrar reacciones adversas locales (sitio de inyección) y eventos adversos sistémicos durante 7 días luego de la vacunación. Se monitorearon las reacciones similares a la celulitis en el sitio de inyección durante 28 días después de la vacunación. Los eventos adversos no solicitados se recolectaron durante 28 días después de la vacunación y eventos adversos serios durante 6 meses después de la última vacunación. Todas las reacciones adversas locales y eventos adversos sistémicos después de cualquier vacunación (primera o segunda dosis) se presentan en la Tabla 5.

En bebés y niños de 6 meses a menos de 3 años de edad, las reacciones adversas más frecuentes en el sitio de inyección ( $\geq 10\%$ ) fueron dolor (20,8%) y enrojecimiento (20,8%); los eventos adversos sistémicos solicitados más frecuentes fueron irritabilidad (32,9%), diarrea (24,2%) y disminución del apetito (20,0%).

En niños de 3 a menos de 5 años de edad, las reacciones adversas más frecuentes en el sitio de inyección ( $\geq 10\%$ ) fueron dolor (35,5%), enrojecimiento (22,4%) e hinchazón/induración (10,1%); los eventos adversos sistémicos solicitados más frecuentes fueron malestar/fatiga (14,3%) y diarrea (12,1%).

**Tabla 5: Incidencia de Reacciones Adversas Locales Solicitadas y Eventos Adversos Sistémicos en Población de Seguridad Pediátrica de 6 meses a menos de 5 años de edad dentro de los 7 días posteriores a la vacunación con Afluria QIV (Estudio CSLCT-QIV-15-03)**

	Niños de 6 meses a < 3 años	Niños de 3 a < 5 años
--	-----------------------------	-----------------------

Sistema de Clasificación de Órganos	(N=669) <sup>a</sup>	(N=949) <sup>a</sup>
	Frecuencia Categoría <sup>b</sup> (%) <sup>c</sup>	Frecuencia Categoría <sup>b</sup> (%) <sup>c</sup>
<b>Trastornos psiquiátricos</b>		
Irritabilidad	Muy Frecuente (32,9%)	-
<b>Trastornos del sistema nervioso</b>		
Cefalea	-	Frecuente (6,2%)
<b>Trastornos gastrointestinales</b>		
Diarrea	Muy Frecuente (24,2%)	Muy Frecuente (12,1%)
Disminución del apetito	Muy Frecuente (20,0%)	-
Náuseas/Vómitos	Frecuente (9,4%)	Frecuente (9,2%)
<b>Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conectivo</b>		
Mialgia	-	Frecuente (9,9%)
<b>Desórdenes generales y condiciones en el sitio de administración</b>		
Dolor en el sitio de inyección	Muy Frecuente (20,8%)	Muy Frecuente (35,5%)
Enrojecimiento	Muy Frecuente (20,8%)	Muy Frecuente (22,4%)
Inflamación/induración en el sitio de inyección	Frecuente (6,1%)	Muy Frecuente (10,1%)
Malestar/Fatiga	-	Muy Frecuente (14,3%)
Fiebre (Axilar) (≥ 37,5°C)	Frecuente (7,2%)	Frecuente (4,8%)

<sup>a</sup> N = número de sujetos en la Población de Seguridad Solicitada (sujetos que fueron vacunados y contribuyeron con cualquier información de seguridad solicitada) para cada grupo de vacuna del estudio.

<sup>b</sup> Definición de categoría Frecuencia: Muy Frecuente (≥ 1/10); Frecuente (≥ 1/100, < 1/10).

<sup>c</sup> Porcentaje (%) se deriva del número de sujetos que informaron el evento dividido por la Población de Seguridad Solicitada en cada grupo de vacuna y cohorte de edad.

"-": Denota que el evento no fue aplicable a esa cohorte de edad.

Los siguientes eventos adversos no solicitados relacionados fueron reportados en ≥ 1% de los niños de 6 meses a menos de 5 años de edad: rinorrea (2,2%) y tos (1,8%).

**Tabla 6: Proporción de sujetos por cohorte de edad con cualquier Reacción Adversa Local Solicitada o Eventos Adversos Sistémicos dentro de los 7 días posteriores a la vacunación con Afluria QIV o Comparador QIV (Estudio CSLCT-QIV-15-03)<sup>a</sup>**

	Porcentaje (%) <sup>b</sup> de Sujetos en cada Cohorte de Edad que Informaron un Evento							
	Niños de 6 meses a < 3 años				Niños de 3 a < 5 años			
	Afluria QIV N= 669 <sup>c</sup>		Comparador QIV N= 227 <sup>c</sup>		Afluria QIV N= 949 <sup>c</sup>		Comparador QIV N= 318 <sup>c</sup>	
	Cualquier RA	Gr 3	Cualquier RA	Gr 3	Cualquier RA	Gr 3	Cualquier RA	Gr 3
<b>Reacciones Adversas Locales<sup>d</sup></b>								
Dolor	20,8	0,1	25,6	0,4	35,5	0	31,4	0,6
Enrojecimiento	20,8	0,6	17,6	1,8	22,4	2,3	20,8	5,3
Tumefacción/masa	6,1	0,4	6,2	0,9	10,1	1,7	12,9	2,5
<b>Eventos Adversos Sistémicos<sup>e</sup></b>								
Irritabilidad	32,9	0,7	28,2	0,4	-	-	-	-

Diarrea	24,2	0,1	25,6	0,4	12,1	0,1	8,8	0,6
Disminución del apetito	20,0	0,3	19,4	0,4	-	-	-	-
Malestar/Fatiga	-	-	-	-	14,3	0,5	13,2	0,3
Mialgia	-	-	-	-	9,9	0,1	9,4	0
Náuseas y/o Vómitos	9,4	0,7	11,0	0	9,2	0,4	6,6	0,3
Cefalea	-	-	-	-	6,2	0,4	5,0	0
Fiebre (Axilar)	7,2	2,5	11,9	2,6	4,8	1,2	6,0	0,9

Gr: Grado; Comparador QIV (Fluzone Quadrivalent [Sanofi Aventis])

<sup>a</sup> NCT02914275

<sup>b</sup> Porcentaje (%) se deriva del número de sujetos que informaron el evento dividido por la Población de Seguridad Solicitada en cada grupo de vacuna y cohorte de edad.

<sup>c</sup> N = número de sujetos en la población de seguridad solicitada (sujetos que fueron vacunados y contribuyeron con cualquier información de seguridad solicitada) para cada grupo de vacuna del estudio. La población de seguridad solicitada fue la misma para cada evento.

<sup>d</sup> Reacciones Adversas Locales: Dolor Grado 3 es aquél que impide la realización de actividades cotidianas (niños de 36 a 59 meses de edad); o lloraron cuando la extremidad se movía o presentaba dolor espontáneamente (niños de 6 a 35 meses de edad); Tumefacción/masa y Enrojecimiento: Cualquier =  $\geq 0$ mm diámetro, Grado 3 =  $\geq 30$ mm de diámetro.

<sup>e</sup> Eventos Adversos Sistémicos: Fiebre: Cualquier RA =  $\geq 99,5^{\circ}$  F/  $37,5^{\circ}$  C, Grado 3 =  $\geq 101,3^{\circ}$  F/ $38,5^{\circ}$  C; Grado 3 para los demás EAs son aquellos que impiden la realización de actividades cotidianas donde “-”denota que el evento no fue aplicable a esa cohorte de edad.

Los eventos adversos no solicitados más frecuentemente informados en los 28 días posteriores a la primera o la segunda dosis de Afluria QIV en niños de 6 meses a menos de 3 años de edad fueron rinorrea (11,2%), tos (10,4%), pirexia (6,3%), infección del tracto respiratorio superior (4,8%), diarrea (3,7%), otitis media (2,4%), vómitos (2,4%), congestión nasal (2,4%), nasofaringitis (1,9%), irritabilidad (1,7%), infección del oído (1,6%), crup infeccioso (1,4%), dentición (1,3%), erupción cutánea (1,2%), enfermedad similar a la influenza (1,0%) y fatiga (1,0%), y fueron similares al comparador.

Los eventos adversos no solicitados más frecuentemente reportados en los 28 días posteriores a la primera o la segunda dosis de Afluria QIV en niños de 3 años a menos de 5 años de edad fueron tos (7,7%), rinorrea (4,9%), pirexia (3,7%), infección del tracto respiratorio superior (2,5%), vómitos (2,1%), congestión nasal (1,6%), nasofaringitis (1,7%), dolor orofaríngeo (1,2%), diarrea (1,1%) y fatiga (1,1%), y fueron similares al comparador.

### Reacciones Adversas de los informes espontáneos posteriores a la comercialización:

Los siguientes eventos adversos se informaron espontáneamente durante el uso posterior a la aprobación de Afluria QIV entre adultos y niños  $\geq 6$  meses de edad y se complementan a los eventos observados durante los ensayos clínicos. Los eventos adversos informados son presentados a continuación de acuerdo con la clasificación de órganos del sistema. En el escenario post-comercialización, las reacciones se informan de manera espontánea y la población exacta expuesta a la vacuna se desconoce, por lo tanto, la frecuencia exacta no está establecida.

### Trastornos del Sistema Linfático y Sanguíneo

Trombocitopenia.

### Trastornos del Sistema Inmunológico

Reacciones alérgicas o de hipersensibilidad inmediata incluyendo shock anafiláctico.

## **Trastornos del Sistema Nervioso**

Neuralgia, parestesia y convulsiones, mareo, encefalomiелitis, neuritis o neuropatía, síndrome de Guillain-Barré, síncope, pre-síncope.

## **Trastornos Vasculares**

Vasculitis que se puede asociar con afectación renal.

## **Trastornos Musculoesqueléticos y del Tejido Conectivo**

Dolor musculoesquelético, dolor en las extremidades.

## **Trastornos de la Piel y del Tejido Subcutáneo**

Prurito, urticaria, rash.

## **Trastornos Generales y Condiciones en el Sitio de Administración**

Enfermedad similar a la gripe, disminución de la movilidad en las extremidades inyectadas, pirexia, eritema, reacción en el sitio de inyección.

## **SOBREDOSIFICACIÓN**

No hay información específica disponible para sobredosis con Afluria® Quad / Afluria® Quad Junior.

**Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:**

**Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247**

**Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777**

## **CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO**

Conservar en refrigerador (+2°C / +8°C).

### **NO CONGELAR.**

Desechar la vacuna si ha sido congelada.

Mantener la jeringa dentro de la caja para protegerla de la luz.

La vacuna es válida hasta la fecha de vencimiento indicada en el envase, siempre y cuando se conserve correctamente con su estuche intacto.

No utilizar el producto luego de la fecha de su vencimiento.

## **MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS**

## **PRESENTACIONES**

Envase conteniendo 1 y 10 jeringas pre-llenadas monodosis de 0,5 ml.

Envase conteniendo 1 y 10 jeringas pre-llenadas monodosis de 0,25 ml.

La jeringa de vacuna Afluria® Quad y Afluria® Quad Junior (con aguja fija) se proporciona revestida con un film envolvente claro. La presencia del film envolvente asegura que el producto no ha sido abierto. No utilizar si el film envolvente claro está dañado o no está presente.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - Certificado N° 59.029.

® Marca registrada.

## **Elaborado en:**

- Sinergium Biotech S.A., Ruta Panamericana Km 38.7, Garín (P1619IEA), Buenos Aires, Argentina.

- Seqirus Pty Ltd, 39-79 Poplar Road, Parkville, Victoria 3052, Australia.

**Laboratorios Seqirus S.A.**

Fray Justo Sarmiento 2350, Olivos (B1636AKJ), Buenos Aires, Argentina.

Directora Técnica: Andrea M. Violante. Farmacéutica y Bioquímica.

Información de contacto para solicitar información médica, reportar eventos adversos o reclamos sobre el producto se encuentra disponible en nuestra página web [www.seqirus.com.ar](http://www.seqirus.com.ar)

Fecha de la última revisión: Noviembre 2023.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:**

**Referencia:** Prospecto AFLURIA QUAD

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 13 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE  
Date: 2023.12.07 13:25:34 -03:00

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE  
Date: 2023.12.07 13:25:34 -03:00



# AFLURIA QUAD

**Rótulos:**  
**Sinergium Biotech S.A.**  
**- Argentina**

## **PROYECTO DE RÓTULO – Envase Primario**

---

**Afluria® Quad**

**Vacuna Tetravalente Antigripal Inactivada (Virus Fraccionado)**

**TEMPORADA 2024**

**1 dosis (0,5 ml)**

Inyección IM o SC profunda

Conservar entre +2°C/ +8°C. NO CONGELAR. Proteger de la luz.

Elaborado en: Sinergium Biotech S.A.

Certificado N°: 59.029

Lote:

Vto.:

## PROYECTO DE RÓTULO – Envase Secundario

---

### **AFLURIA® QUAD** **VACUNA TETRAVALENTE ANTIGRI PAL INACTIVADA (VIRUS FRACCIONADO)** **CEPAS OMS** **TEMPORADA 2024 – PARA HEMISFERIO SUR**

A partir de los 3 años de edad.

Suspensión para inyección intramuscular o subcutánea profunda.

**Ingredientes activos:** Esta es una vacuna purificada, inactivada de virus fraccionado. Cada dosis de 0,5 ml contiene antígenos para la estación de la gripe de 2024 representativos de los siguientes tipos:

A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-cepa análoga (A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 15 µg de hemaglutinina por dosis

A/Thailand/8/2022 (H3N2)-cepa análoga (A/Thailand/8/2022, IVR-237) 15 µg de hemaglutinina por dosis

B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria)-cepa análoga (B/Austria/1359417/2021, BVR-26) 15 µg de hemaglutinina por dosis

B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata)-cepa análoga (B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 15 µg de hemaglutinina por dosis

**Excipientes:**

Cloruro de sodio 4,1 mg, fosfato sódico dibásico 0,3 mg, fosfato sódico monobásico 0,08 mg, cloruro de potasio 0,02 mg, fosfato de potasio monobásico 0,02 mg y cloruro de calcio 0,5 mcg, agua para inyectables c.s.p 0,50 ml.

Afluria® Quad es elaborada en huevos y cantidades traza de hidrocortisona, taurodesoxicolato de sodio (TDOC), albúmina de huevo (< 1 µg/ dosis), sacarosa, sulfato de neomicina, sulfato de polimixina B y beta-propiolactona pueden estar presentes.

La vacuna es válida hasta la fecha de vencimiento indicada en el envase, siempre y cuando se conserve correctamente con su estuche intacto. No utilizar el producto luego de la fecha de su vencimiento.

**Administración:** Suspensión estéril inyectable por vía intramuscular o subcutánea profunda. La vacuna deberá ser administrada a temperatura ambiente.

**Posología:** según prescripción médica, leer atentamente el prospecto interno. Agitar la jeringa antes de su uso.

Conservar en refrigerador (+2°C / +8°C). **NO CONGELAR.** Mantener la jeringa dentro de la caja para protegerla de la luz.

### **MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS**

Envase conteniendo 1 jeringa pre-llenada monodosis de 0,5 ml.

VENTA BAJO RECETA - INDUSTRIA ARGENTINA - ® Marca Registrada.

**Elaborado en:**

Sinergium Biotech S.A., Ruta Panamericana Km 38.7, Garín (P1619IEA), Buenos Aires, Argentina.

The logo for CSL Seqirus, featuring the text "CSL Seqirus" in white on a red rectangular background.

CSL Seqirus

Laboratorios Seqirus S.A., Fray Justo Sarmiento 2350, Olivos (B1636AKJ), Buenos Aires, Argentina.  
Directora Técnica: Andrea M. Violante. Farmacéutica y Bioquímica.  
Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - Certificado N°59.029  
[www.seqirus.com.ar](http://www.seqirus.com.ar)

## PROYECTO DE RÓTULO – Envase Secundario

---

### **AFLURIA® QUAD** **VACUNA TETRAVALENTE ANTIGRI PAL INACTIVADA (VIRUS FRACCIONADO)** **CEPAS OMS** **TEMPORADA 2024 – PARA HEMISFERIO SUR**

A partir de los 3 años de edad.

Suspensión para inyección intramuscular o subcutánea profunda.

**Ingredientes activos:** Esta es una vacuna purificada, inactivada de virus fraccionado. Cada dosis de 0,5 ml contiene antígenos para la estación de la gripe de 2024 representativos de los siguientes tipos:

A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-cepa análoga (A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 15 µg de hemaglutinina por dosis

A/Thailand/8/2022 (H3N2)-cepa análoga (A/Thailand/8/2022, IVR-237) 15 µg de hemaglutinina por dosis

B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria)-cepa análoga (B/Austria/1359417/2021, BVR-26) 15 µg de hemaglutinina por dosis

B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata)-cepa análoga (B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 15 µg de hemaglutinina por dosis

**Excipientes:**

Cloruro de sodio 4,1 mg, fosfato sódico dibásico 0,3 mg, fosfato sódico monobásico 0,08 mg, cloruro de potasio 0,02 mg, fosfato de potasio monobásico 0,02 mg y cloruro de calcio 0,5 mcg, agua para inyectables c.s.p 0,50 ml.

Afluria® Quad es elaborada en huevos y cantidades traza de hidrocortisona, taurodesoxicolato de sodio (TDOC), albúmina de huevo (< 1 µg/ dosis), sacarosa, sulfato de neomicina, sulfato de polimixina B y beta-propiolactona pueden estar presentes.

La vacuna es válida hasta la fecha de vencimiento indicada en el envase, siempre y cuando se conserve correctamente con su estuche intacto. No utilizar el producto luego de la fecha de su vencimiento.

**Administración:** Suspensión estéril inyectable por vía intramuscular o subcutánea profunda. La vacuna deberá ser administrada a temperatura ambiente.

**Posología:** según prescripción médica, leer atentamente el prospecto interno. Agitar la jeringa antes de su uso.

Conservar en refrigerador (+2°C / +8°C). **NO CONGELAR.** Mantener la jeringa dentro de la caja para protegerla de la luz.

### **MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS**

Envase conteniendo 10 jeringas pre-llenadas monodosis de 0,5 ml.

Cada jeringa descartable contiene una única dosis de vacuna de 0,5 ml.

VENTA BAJO RECETA - INDUSTRIA ARGENTINA - ® Marca Registrada.

**Elaborado en:**

Sinergium Biotech S.A., Ruta Panamericana Km 38.7, Garín (P1619IEA), Buenos Aires, Argentina.



CSL Seqirus

Laboratorios Seqirus S.A., Fray Justo Sarmiento 2350, Olivos (B1636AKJ), Buenos Aires, Argentina.  
Directora Técnica: Andrea M. Violante. Farmacéutica y Bioquímica.  
Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - Certificado N° 59.029  
[www.seqirus.com.ar](http://www.seqirus.com.ar)

# **Rótulos: Seqirus Pty Ltd. - Australia**





**CSL Seqirus**

## **PROYECTO DE RÓTULO – Envase Primario**

---

**Afluria® Quad**

**Vacuna Tetravalente Antigripal Inactivada (Virus Fraccionado)**

**TEMPORADA 2024**

**1 dosis (0,5 ml)**

Inyección IM o SC profunda

Conservar entre +2°C/ +8°C. NO CONGELAR. Proteger de la luz.

Elaborado en: Seqirus Pty, Ltd

Certificado N°: 59.029

Lote:

Vto.:

## PROYECTO DE RÓTULO – Envase Secundario

---

### **AFLURIA® QUAD** **VACUNA TETRAVALENTE ANTIGRI PAL INACTIVADA (VIRUS FRACCIONADO)** **CEPAS OMS** **TEMPORADA 2024 – PARA HEMISFERIO SUR**

A partir de los 3 años de edad.

Suspensión para inyección intramuscular o subcutánea profunda.

**Ingredientes activos:** Esta es una vacuna purificada, inactivada de virus fraccionado. Cada dosis de 0,5 ml contiene antígenos para la estación de la gripe de 2024 representativos de los siguientes tipos:

A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-cepa análoga (A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 15 µg de hemaglutinina por dosis

A/Thailand/8/2022 (H3N2)-cepa análoga (A/Thailand/8/2022, IVR-237) 15 µg de hemaglutinina por dosis

B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria)-cepa análoga (B/Austria/1359417/2021, BVR-26) 15 µg de hemaglutinina por dosis

B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata)-cepa análoga (B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 15 µg de hemaglutinina por dosis

**Excipientes:**

Cloruro de sodio 4,1 mg, fosfato sódico dibásico 0,3 mg, fosfato sódico monobásico 0,08 mg, cloruro de potasio 0,02 mg, fosfato de potasio monobásico 0,02 mg y cloruro de calcio 0,5 mcg, agua para inyectables c.s.p 0,50 ml.

Afluria® Quad es elaborada en huevos y cantidades traza de hidrocortisona, taurodesoxicolato de sodio (TDOC), albúmina de huevo (< 1 µg/ dosis), sacarosa, sulfato de neomicina, sulfato de polimixina B y beta-propiolactona pueden estar presentes.

La vacuna es válida hasta la fecha de vencimiento indicada en el envase, siempre y cuando se conserve correctamente con su estuche intacto. No utilizar el producto luego de la fecha de su vencimiento.

**Administración:** Suspensión estéril inyectable por vía intramuscular o subcutánea profunda. La vacuna deberá ser administrada a temperatura ambiente.

**Posología:** según prescripción médica, leer atentamente el prospecto interno. Agitar la jeringa antes de su uso.

Conservar en refrigerador (+2°C / +8°C). **NO CONGELAR.** Mantener la jeringa dentro de la caja para protegerla de la luz.

### **MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS**

Envase conteniendo 1 jeringa pre-llenada monodosis de 0,5 ml.

VENTA BAJO RECETA - INDUSTRIA AUSTRALIANA - ® Marca Registrada.

**Elaborado en:** Seqirus Pty Ltd, 39 - 79 Poplar Road, Parkville, Victoria 3052, Australia.



CSL Seqirus

**Importado por:** Laboratorios Seqirus S.A., Fray Justo Sarmiento 2350, Olivos (B1636AKJ), Buenos Aires, Argentina.

Directora Técnica: Andrea M. Violante. Farmacéutica y Bioquímica.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - Certificado N°59.029

[www.seqirus.com.ar](http://www.seqirus.com.ar)

## PROYECTO DE RÓTULO – Envase Secundario

---

### **AFLURIA® QUAD** **VACUNA TETRAVALENTE ANTIGRI PAL INACTIVADA (VIRUS FRACCIONADO)** **CEPAS OMS** **TEMPORADA 2024 – PARA HEMISFERIO SUR**

A partir de los 3 años de edad.

Suspensión para inyección intramuscular o subcutánea profunda.

**Ingredientes activos:** Esta es una vacuna purificada, inactivada de virus fraccionado. Cada dosis de 0,5 ml contiene antígenos para la estación de la gripe de 2024 representativos de los siguientes tipos:

A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-cepa análoga (A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 15 µg de hemaglutinina por dosis

A/Thailand/8/2022 (H3N2)-cepa análoga (A/Thailand/8/2022, IVR-237) 15 µg de hemaglutinina por dosis

B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria)-cepa análoga (B/Austria/1359417/2021, BVR-26) 15 µg de hemaglutinina por dosis

B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata)-cepa análoga (B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 15 µg de hemaglutinina por dosis

**Excipientes:**

Cloruro de sodio 4,1 mg, fosfato sódico dibásico 0,3 mg, fosfato sódico monobásico 0,08 mg, cloruro de potasio 0,02 mg, fosfato de potasio monobásico 0,02 mg y cloruro de calcio 0,5 mcg, agua para inyectables c.s.p 0,50 ml.

Afluria® Quad es elaborada en huevos y cantidades traza de hidrocortisona, taurodesoxicolato de sodio (TDOC), albúmina de huevo (< 1 µg/ dosis), sacarosa, sulfato de neomicina, sulfato de polimixina B y beta-propiolactona pueden estar presentes.

La vacuna es válida hasta la fecha de vencimiento indicada en el envase, siempre y cuando se conserve correctamente con su estuche intacto. No utilizar el producto luego de la fecha de su vencimiento.

**Administración:** Suspensión estéril inyectable por vía intramuscular o subcutánea profunda. La vacuna deberá ser administrada a temperatura ambiente.

**Posología:** según prescripción médica, leer atentamente el prospecto interno. Agitar la jeringa antes de su uso.

Conservar en refrigerador (+2°C / +8°C). **NO CONGELAR.** Mantener la jeringa dentro de la caja para protegerla de la luz.

### **MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS**

Envase conteniendo 10 jeringas pre-llenadas monodosis de 0,5 ml.

Cada jeringa descartable contiene una única dosis de vacuna de 0,5 ml.

VENTA BAJO RECETA - INDUSTRIA AUSTRALIANA - ® Marca Registrada.

**Elaborado en:** Seqirus Pty Ltd, 39 - 79 Poplar Road, Parkville, Victoria 3052, Australia.



CSL Seqirus

**Importado por:** Laboratorios Seqirus S.A., Fray Justo Sarmiento 2350, Olivos (B1636AKJ), Buenos Aires, Argentina.

Directora Técnica: Andrea M. Violante. Farmacéutica y Bioquímica.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - Certificado N° 59.029

[www.seqirus.com.ar](http://www.seqirus.com.ar)

# **AFLURIA QUAD Junior**

**Rótulos:**  
**Sinergium Biotech S.A.**  
**- Argentina**



**CSL Seqirus**

## **PROYECTO DE RÓTULO – Envase Primario**

---

**Afluria® Quad Junior**

**Vacuna Tetravalente Antigripal Inactivada (Virus Fraccionado)**

**TEMPORADA 2024**

**1 dosis (0,25 ml)**

Inyección IM o SC profunda

Conservar entre +2°C/ +8°C. NO CONGELAR. Proteger de la luz.

Elaborado en: Sinergium Biotech S.A.

Certificado N°: 59.029

Lote:

Vto.:



## PROYECTO DE RÓTULO – Envase Secundario

---

### **AFLURIA® QUAD Junior** **VACUNA TETRAVALENTE ANTIGRI PAL INACTIVADA (VIRUS FRACCIONADO)** **CEPAS OMS** **TEMPORADA 2024 – PARA HEMISFERIO SUR**

Solamente para niños de 6 a 35 meses de edad.

Suspensión para inyección intramuscular o subcutánea profunda.

**Ingredientes activos:** Esta es una vacuna purificada, inactivada de virus fraccionado. Cada dosis de 0,25 ml contiene antígenos para la estación de la gripe de 2024 representativos de los siguientes tipos: A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-cepa análoga (A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

A/Thailand/8/2022 (H3N2)-cepa análoga (A/Thailand/8/2022, IVR-237) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria)-cepa análoga (B/Austria/1359417/2021, BVR-26) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata)-cepa análoga (B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

**Excipientes:**

Cloruro de sodio 2,05 mg, fosfato sódico dibásico 0,15 mg, fosfato sódico monobásico 0,04 mg, cloruro de potasio 0,01 mg, fosfato de potasio monobásico 0,01 mg y cloruro de calcio 0,25 mcg, agua para inyectables c.s.p 0,25 ml.

Afluria® Quad Junior es elaborada en huevos y cantidades traza de hidrocortisona, taurodesoxicolato de sodio (TDOC), albúmina de huevo (< 1 µg/ dosis), sacarosa, sulfato de neomicina, sulfato de polimixina B y beta-propiolactona pueden estar presentes.

La vacuna es válida hasta la fecha de vencimiento indicada en el envase, siempre y cuando se conserve correctamente con su estuche intacto. No utilizar el producto luego de la fecha de su vencimiento.

**Administración:** Suspensión estéril inyectable por vía intramuscular o subcutánea profunda. La vacuna deberá ser administrada a temperatura ambiente.

**Posología:** según prescripción médica, leer atentamente el prospecto interno. Agitar la jeringa antes de su uso.

Conservar en refrigerador (+2°C / +8°C). **NO CONGELAR.** Mantener la jeringa dentro de la caja para protegerla de la luz.

### **MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS**

Envase conteniendo 1 jeringa pre-llenada monodosis de 0,25 ml.

VENTA BAJO RECETA - INDUSTRIA ARGENTINA - ® Marca Registrada.

**Elaborado en:** Sinergium Biotech S.A., Ruta Panamericana Km 38.7, Garín (P1619IEA), Buenos Aires, Argentina.



CSL Seqirus

Laboratorios Seqirus S.A., Fray Justo Sarmiento 2350, Olivos (B1636AKJ), Buenos Aires, Argentina.  
Directora Técnica: Andrea M. Violante. Farmacéutica y Bioquímica.  
Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - Certificado N° 59.029  
[www.seqirus.com.ar](http://www.seqirus.com.ar)

## PROYECTO DE RÓTULO – Envase Secundario

---

### **AFLURIA® QUAD Junior** **VACUNA TETRAVALENTE ANTIGRI PAL INACTIVADA (VIRUS FRACCIONADO)** **CEPAS OMS** **TEMPORADA 2024 – PARA HEMISFERIO SUR**

Solamente para niños de 6 a 35 meses de edad.

Suspensión para inyección intramuscular o subcutánea profunda.

**Ingredientes activos:** Esta es una vacuna purificada, inactivada de virus fraccionado. Cada dosis de 0,25 ml contiene antígenos para la estación de la gripe de 2024 representativos de los siguientes tipos: A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-cepa análoga (A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

A/Thailand/8/2022 (H3N2)-cepa análoga (A/Thailand/8/2022, IVR-237) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria)-cepa análoga (B/Austria/1359417/2021, BVR-26) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata)-cepa análoga (B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

**Excipientes:**

Cloruro de sodio 2,05 mg, fosfato sódico dibásico 0,15 mg, fosfato sódico monobásico 0,04 mg, cloruro de potasio 0,01 mg, fosfato de potasio monobásico 0,01 mg y cloruro de calcio 0,25 mcg, agua para inyectables c.s.p 0,25 ml.

Afluria® Quad Junior es elaborada en huevos y cantidades traza de hidrocortisona, taurodesoxicolato de sodio (TDOC), albúmina de huevo (< 1 µg/ dosis), sacarosa, sulfato de neomicina, sulfato de polimixina B y beta-propiolactona pueden estar presentes.

La vacuna es válida hasta la fecha de vencimiento indicada en el envase, siempre y cuando se conserve correctamente con su estuche intacto. No utilizar el producto luego de la fecha de su vencimiento.

**Administración:** Suspensión estéril inyectable por vía intramuscular o subcutánea profunda. La vacuna deberá ser administrada a temperatura ambiente.

**Posología:** según prescripción médica, leer atentamente el prospecto interno. Agitar la jeringa antes de su uso.

Conservar en refrigerador (+2°C / +8°C). **NO CONGELAR.** Mantener la jeringa dentro de la caja para protegerla de la luz.

### **MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS**

Envase conteniendo 10 jeringas pre-llenadas monodosis de 0,25 ml.

Cada jeringa descartable contiene una única dosis de vacuna de 0,25 ml.

VENTA BAJO RECETA - INDUSTRIA ARGENTINA - ® Marca Registrada.

**Elaborado en:** Sinergium Biotech S.A., Ruta Panamericana Km 38.7, Garín (P1619IEA), Buenos Aires, Argentina.



CSL Seqirus

Laboratorios Seqirus S.A., Fray Justo Sarmiento 2350, Olivos (B1636AKJ), Buenos Aires, Argentina.  
Directora Técnica: Andrea M. Violante. Farmacéutica y Bioquímica.  
Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - Certificado N° 59.029  
[www.seqirus.com.ar](http://www.seqirus.com.ar)

# **Rótulos: Seqirus Pty Ltd. - Australia**



**CSL Seqirus**

## **PROYECTO DE RÓTULO – Envase Primario**

---

**Afluria® Quad Junior**

**Vacuna Tetravalente Antigripal Inactivada (Virus Fraccionado)**

**TEMPORADA 2024**

**1 dosis (0,25 ml)**

Inyección IM o SC profunda

Conservar entre +2°C/ +8°C. NO CONGELAR. Proteger de la luz.

Elaborado en: Seqirus Pty, Ltd

Certificado N°: 59.029

Lote:

Vto.:

## PROYECTO DE RÓTULO – Envase Secundario

---

### **AFLURIA® QUAD Junior** **VACUNA TETRAVALENTE ANTIGRI PAL INACTIVADA (VIRUS FRACCIONADO)** **CEPAS OMS** **TEMPORADA 2024 – PARA HEMISFERIO SUR**

Solamente para niños de 6 a 35 meses de edad.

Suspensión para inyección intramuscular o subcutánea profunda.

**Ingredientes activos:** Esta es una vacuna purificada, inactivada de virus fraccionado. Cada dosis de 0,25 ml contiene antígenos para la estación de la gripe de 2024 representativos de los siguientes tipos: A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-cepa análoga (A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis  
A/Thailand/8/2022 (H3N2)-cepa análoga (A/Thailand/8/2022, IVR-237) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis  
B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria)-cepa análoga (B/Austria/1359417/2021, BVR-26) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis  
B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata)-cepa análoga (B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

**Excipientes:**

Cloruro de sodio 2,05 mg, fosfato sódico dibásico 0,15 mg, fosfato sódico monobásico 0,04 mg, cloruro de potasio 0,01 mg, fosfato de potasio monobásico 0,01 mg y cloruro de calcio 0,25 mcg, agua para inyectables c.s.p 0,25 ml.

Afluria® Quad Junior es elaborada en huevos y cantidades traza de hidrocortisona, taurodesoxicolato de sodio (TDOC), albúmina de huevo (< 1 µg/ dosis), sacarosa, sulfato de neomicina, sulfato de polimixina B y beta-propiolactona pueden estar presentes.

La vacuna es válida hasta la fecha de vencimiento indicada en el envase, siempre y cuando se conserve correctamente con su estuche intacto. No utilizar el producto luego de la fecha de su vencimiento.

**Administración:** Suspensión estéril inyectable por vía intramuscular o subcutánea profunda. La vacuna deberá ser administrada a temperatura ambiente.

**Posología:** según prescripción médica, leer atentamente el prospecto interno. Agitar la jeringa antes de su uso.

Conservar en refrigerador (+2°C / +8°C). **NO CONGELAR.** Mantener la jeringa dentro de la caja para protegerla de la luz.

### **MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS**

Envase conteniendo 1 jeringa pre-llenada monodosis de 0,25 ml.

VENTA BAJO RECETA - INDUSTRIA AUSTRALIANA - ® Marca Registrada.

**Elaborado en:** Seqirus Pty Ltd, 39 - 79 Poplar Road, Parkville, Victoria 3052, Australia.



CSL Seqirus

**Importado por:** Laboratorios Seqirus S.A., Fray Justo Sarmiento 2350, Olivos (B1636AKJ), Buenos Aires, Argentina.

Directora Técnica: Andrea M. Violante. Farmacéutica y Bioquímica.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - Certificado N° 59.029

[www.seqirus.com.ar](http://www.seqirus.com.ar)



## PROYECTO DE RÓTULO – Envase Secundario

---

### **AFLURIA® QUAD Junior** **VACUNA TETRAVALENTE ANTIGRI PAL INACTIVADA (VIRUS FRACCIONADO)** **CEPAS OMS** **TEMPORADA 2024 – PARA HEMISFERIO SUR**

Solamente para niños de 6 a 35 meses de edad.

Suspensión para inyección intramuscular o subcutánea profunda.

**Ingredientes activos:** Esta es una vacuna purificada, inactivada de virus fraccionado. Cada dosis de 0,25 ml contiene antígenos para la estación de la gripe de 2024 representativos de los siguientes tipos: A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09-cepa análoga (A/Victoria/4897/2022, IVR-238) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

A/Thailand/8/2022 (H3N2)-cepa análoga (A/Thailand/8/2022, IVR-237) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

B/Austria/1359417/2021 (linaje B/Victoria)-cepa análoga (B/Austria/1359417/2021, BVR-26) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

B/Phuket/3073/2013 (linaje B/Yamagata)-cepa análoga (B/Phuket/3073/2013, BVR-1B) 7,5 µg de hemaglutinina por dosis

**Excipientes:**

Cloruro de sodio 2,05 mg, fosfato sódico dibásico 0,15 mg, fosfato sódico monobásico 0,04 mg, cloruro de potasio 0,01 mg, fosfato de potasio monobásico 0,01 mg y cloruro de calcio 0,25 mcg, agua para inyectables c.s.p 0,25 ml.

Afluria® Quad Junior es elaborada en huevos y cantidades traza de hidrocortisona, taurodesoxicolato de sodio (TDOC), albúmina de huevo (< 1 µg/ dosis), sacarosa, sulfato de neomicina, sulfato de polimixina B y beta-propiolactona pueden estar presentes.

La vacuna es válida hasta la fecha de vencimiento indicada en el envase, siempre y cuando se conserve correctamente con su estuche intacto. No utilizar el producto luego de la fecha de su vencimiento.

**Administración:** Suspensión estéril inyectable por vía intramuscular o subcutánea profunda. La vacuna deberá ser administrada a temperatura ambiente.

**Posología:** según prescripción médica, leer atentamente el prospecto interno. Agitar la jeringa antes de su uso.

Conservar en refrigerador (+2°C / +8°C). **NO CONGELAR.** Mantener la jeringa dentro de la caja para protegerla de la luz.

### **MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS**

Envase conteniendo 10 jeringas pre-llenadas monodosis de 0,25 ml.

Cada jeringa descartable contiene una única dosis de vacuna de 0,25 ml.

VENTA BAJO RECETA - INDUSTRIA AUSTRALIANA - ® Marca Registrada.

**Elaborado en:** Seqirus Pty Ltd, 39 - 79 Poplar Road, Parkville, Victoria 3052, Australia.



CSL Seqirus

**Importado por:** Laboratorios Seqirus S.A., Fray Justo Sarmiento 2350, Olivos (B1636AKJ), Buenos Aires, Argentina.

Directora Técnica: Andrea M. Violante. Farmacéutica y Bioquímica.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - Certificado N° 59.029

[www.seqirus.com.ar](http://www.seqirus.com.ar)



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:**

**Referencia:** Rotulo AFLURIA QUAD

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 26 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE  
Date: 2023.12.07 13:25:47 -03:00

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE  
Date: 2023.12.07 13:25:48 -03:00