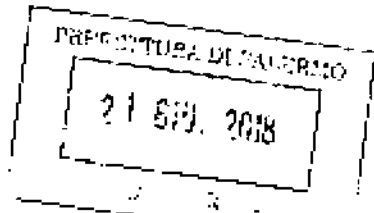




232/51
1/30

Prefettura di Palermo
Ufficio Territoriale del Governo
Gabinetto

19 giugno 2018



Al Signor Sindaco
Città Metropolitana
di PALERMO

Al Sigg. Sindaci e Commissari
Straordinari Comuni della Provincia
LORO SEDI

Al Sig. Questore
PALERMO

Al Sig. Comandante Provinciale
Carabinieri
PALERMO

Al Sig. Comandante Provinciale
Guardia di Finanza
PALERMO

OGGETTO: Prevenzione e controllo dell'influenza: raccomandazioni per la
stagione 2018-2019.

Si trasmette, per opportuna conoscenza e per le iniziative volte ad
assicurarne la massima diffusione, la circolare emanata dal Ministro della Salute
per la prevensione e controllo dell'influenza stagionale 2018-2019, comprendente
le più recenti indicazioni dell'Organizzazione Mondiale della Sanità sulla
composizione dei vaccini antinfluenzali.

IL PREFETTO
(Dg Miro)

232/51
2/30

SC16442-20/05/2018-DGSSS-DGPRE-3



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DELLA PREVENZIONE SANITARIA
ASSISTENZA PREVENZIONE DELLE MALATTIE TRASMISSIONI E
INFEZIONI INTERNAZIONALI
Mole Giorgio Ruggi, 3 - 00144 Roma

Assessorati alla Sanità delle Regioni a Statuto
Ordinario e Speciale
LORO SEDI

ALLEGATO 1

OGGETTO: Prevenzione e controllo
dell'influenza: raccomandazioni per la
stagione 2018-2019

Assessorati alla Sanità delle Province Autonome di
Bolzano e Trento
LORO SEDI

Presidenza del Consiglio dei Ministri
segreteria@bus.governo.it

Ministero degli Affari Esteri
gabinetto_ministero@esteri.it

Ministero dell'Interno
gabinetto_ministro@pec.interno.it

Ministero della Giustizia
centrocirca_gabinetto@giustiziacentro.it

Ministero della Difesa
udef@postacenter_difesa.it

Ministero dell'Economia e Finanze
ufficio_gabinetto@pec.mef.gov.it

Ministero dello Sviluppo economico
gabinetto@pec.mise.gov.it

23261 3|30

Federazione nazionale degli Ordini dei Medici e
degli Odontoiatri

segreteria@pec.fnomceo.it

Federazione degli Ordini dei Farmacisti Italiani

posta@pec.tofi.it

Istituto Superiore di Sanità

presidenza@pec.iss.it

I.N.A.L.L.

presidenza@postacertmail.it

Uffici di Sanità Marittima, Aerea e di Frontiera
LORO SEDI

Ufficio di Cabinetto
SEDE

Ufficio Legislativo
SEDE

Ufficio Stampa
SEDE

Organismo Indipendente di Valutazione

niv@postacertsanita.it

Direzione Generale del personale,
dell'organizzazione e del bilancio
SEDE

Direzione Generale della prevenzione sanitaria
SEDE

Direzione Generale della programmazione sanitaria
SEDE

232/51 4/30

Direzione Generale delle professioni sanitarie e
delle risorse umane del Servizio Sanitario
Nazionale
SEDE

Direzione Generale dei dispositivi sanitari e del
servizio farmaceutico
SEDE

Direzione Generale della ricerca e dell'innovazione
in sanità
SEDE

Direzione Generale della vigilanza sugli enti e della
sicurezza dello studio
SEDE

Direzione Generale della sanità animale e dei
farmaci veterinari
SEDE

Direzione Generale per l'igiene e la sicurezza degli
alimenti e l'attivazione
SEDE

Direzione Generale della comunicazione e dei
rapporti europei e internazionali
SEDE

Direzione Generale della digitalizzazione, del
sistema informativo sanitario e della statistica
SEDE

Direzione Generale degli organi collegiali per la
tutela della salute
SEDE

Comando Carabinieri per la Tutela della Salute
xrm29424@pec.carabinieri.it

Agenzia Italiana del Farmaco
presidenza@aisfa.malibran.it

232/51 5/30

Farmindustria

giovanna.fizion@regione.veneto.it

Regione Veneto – Assessore alla Sanità
Direzione Regionale Prevenzione
Coordinamento Interregionale della Prevenzione

giovanna.fizion@regione.veneto.it

Si trasmette, per il seguito di competenza, l'allegata circolare per la prevenzione ed il controllo dell'influenza stagionale 2018-2019, comprendente le più recenti indicazioni dell'Organizzazione Mondiale della Sanità sulla composizione dei vaccini antinfluenzali.

Si prega di voler dare massima diffusione all'allegato documento.

Dott. Anna Campisi
Ufficio:

Il Direttore dell'Ufficio 5
Dott. Francesco Maragliano

Il Direttore Generale
*R.to Dott. Claudio D'Amaro

*firma autografa sostituita a mezzo stampa, ai sensi dell'art.3, comma 2, del D.lgs. n. 39/1993

232/51 6/30



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DELLA PREVENZIONE SANITARIA
Ufficio di Prevenzione delle Malattie Trasmissibili e Profilassi Internazionale

**Prevenzione e controllo dell'influenza:
raccomandazioni per la stagione 2018-2019**

232|51 7|30

Indice

1. Premessa
2. Epidemiologia e sorveglianza dell'influenza
 - 2.1 Descrizione della malattia
 - 2.2 Agente infettivo
 - 2.3 Trasmissione
 - 2.4 Fattori di rischio
 - 2.5 Stagionalità
 - 2.6 Sintomi clinici
 - 2.7 Distribuzione della malattia: Incidenza
 - 2.7.1 Globale
 - 2.7.2 Europea
 - 2.7.3 Nazionale
 - 2.8 Sorveglianza dell'influenza
3. La prevenzione dell'influenza
 - 3.1 Misure di igiene e protezione individuale
 - 3.2 La vaccinazione
 - 3.2.1 I vaccini disponibili
 - 3.2.2 Vaccini influenzali inattivati (VII)
 - 3.2.3 Vaccini influenzali inattivati adiuvati
 - 3.2.4 Vaccino influenzale vivo attenuato (LAIV)
 - 3.3 Raccomandazioni sull'impiego dei vaccini antinfluenzali per la stagione 2018/19
 - 3.4 Dosaggio, modalità di somministrazione e scelta
 - 3.5 Conservazione del vaccino, temperatura e stabilità
 - 3.6 Controindicazioni e precauzioni
 - 3.7 False controindicazioni
 - 3.8 Somministrazione simultanea di più vaccini
 - 3.9 Reazioni indesiderate segnalate dopo somministrazione di vaccino antinfluenzale
4. Gli antivirali
5. Interventi
 - 5.1. Sorvegliare le sindromi simili-influenziali
 - 5.2. Obiettivi di copertura del programma di vaccinazione
 - 5.3. Raccomandazioni per l'incremento della copertura vaccinale
 - 5.4. Raccomandazioni per la rilevazione della copertura vaccinale
 - 5.5. Sorvegliare gli eventi avversi temporalmente correlati alla vaccinazione

Allegati

232 | 51 8 | 30

1. Premessa

L'influenza rappresenta un serio problema di Sanità Pubblica e una rilevante fonte di costi diretti e indiretti per la gestione dei casi e delle complicanze della malattia e l'attuazione delle misure di controllo ed è tra le poche malattie infettive che di fatto ogni anno sperimenta più volte nel corso della propria esistenza indipendentemente dalle attie di vita, dell'età e del luogo in cui vive.

In Europa, l'influenza si presenta con spidere acnuli durante la stagione invernale. Casi sporadici possono verificarsi anche al di fuori delle normali stagioni influenzali, anche se nei mesi estivi l'incidenza è trascurabile.

Le raccomandazioni dell'Organizzazione mondiale della sanità (OMS) sulla composizione dei vaccini, per l'Eurozona Nord, contro i virus influenzali sono resse disponibili nel mese di febbraio di ogni anno per la stagione successiva. Nel febbraio 2018, l'OMS ha raccomandato la nuova composizione vaccinale per la stagione 2018/2019 elencando i virus da inserire nella formulazione quadrivalente e trivalente (<https://www.who.int/influenza/vaccines/recommendations/>).

Le raccomandazioni annuali per l'uso dei vaccini antinfluenzali in Italia sono stabitate dal Ministero della Salute dopo la revisione di una serie di aspetti, tra cui: il carico della malattia influenzale e le popolazioni target per la vaccinazione; sicurezza, intollerogenicità ed efficacia dei vaccini antinfluenzali; altri aspetti rilevanti.

Le epidemie influenzali annuali sono associate a elevata mortalità e morbidità. Il Centro Europeo per il controllo delle Malattie (ECDC) stima che ogni anno, in Europa, si verifichino dai 4 ai 30 milioni di casi sintomatici di influenza e che 15.000/70.000 cittadini europei muoiono ogni anno per complicanze dell'influenza. Il 50% dei decessi si verifica in soggetti di età superiore ai 65 anni, specialmente tra quelli con condizioni cliniche croniche di base.

In Italia, la sorveglianza integrata dell'influenza INFUNel prevede la rilevazione stagionale delle sindromi simil influenzali (Influenza-like-Illness, ILI) attraverso la rete di medici statisticella. I dati forniti dal sistema di rilevazione, attivo dal 1999, hanno permesso di stimare che le ILI interessano ogni anno una percentuale compresa tra il 4 ed il 32% della popolazione italiana (dalla stagione 2008/2009 alla 2016/2017), in seconda linea caratteristiche dei virus influenzali circolanti. Della stagione pandemica 2009/10, inoltre, è attivo in Italia il monitoraggio dell'andamento delle forme gravi e complicate di influenza confermata (introdotto con Circolare del 19 novembre 2009 e successive integrazioni con Circolari del 26 novembre 2009, del 27 gennaio 2011, del 7 dicembre 2011, 16 gennaio 2013, 16 gennaio 2014, del 12 gennaio 2015, del 1 dicembre 2015, del 20 dicembre 2016 e 27 novembre 2017¹). Secondo quanto previsto dalla circolare del Ministero della Salute, le Regioni e Province autonome sono tenute a segnalare al Ministero e all'ISS i casi gravi e complicati di influenza confermata in laboratorio, le cui condizioni provochino il ricovero in Unità di Terapia Intensiva (UTI) o/o, il ricorso alla terapia in ECMO.

¹<https://www.salute.gov.it/govitaefiduciaria/dettaglioContent/it/influenza/infanzia-adolescenza&id=11564&area=influenza&menu=virus>

234/51 9/30

2. Epidemiologia e sorveglianza dell'Influenza

2.1 Descrizione della malattia

L'influenza è una malattia respiratoria che può manifestarsi in forme di diversa gravità che in alcuni casi, possono comportare il ricovero in ospedale e anche la morte. Alcune fasce di popolazione, come i bambini piccoli e gli anziani, possono essere maggiormente a rischio di gravi complicanze influenzali come polmonite virale, polmonite batterica secondaria e peggioramento delle condizioni preesistenti.

2.2 Agente infettivo

Esistono due tipi principali di virus dell'influenza: A e B. I virus dell'influenza A sono classificati in sottotipi basati sui due proteini di superficie: emorragglutinina (HA) e neuramidinasi (NA). Tre sottotipi di HA (H1, H2 e H3) e due sottotipi di NA (N1 e N2) sono riconosciuti fra i virus dell'influenza A come causa di malattia umana diffusa nel corso dei decenni. L'immunità alle proteine HA e NA riduce la probabilità di infezione e, insieme all'immunità alle proteine virali interne, riduce la gravità della malattia in caso di infezione.

I virus dell'influenza B si sono evoluti in due lineaggi antigenicamente distinti dalla metà degli anni '80, rappresentati dai virus B/Yamagata/1/88 e B/Victoria/2/87-like. I virus di entrambi i ceppi B/Yamagata e B/Victoria contribuiscono variabilmente alla malattia influenzale ogni anno.

Nel corso del tempo, la variazione antigenica (deriva antigenica) dei ceppi si verifica all'interno di un sottotipo di influenza A o di un lineaggio B. La possibilità sempre presente di deriva antigenica, che può verificarsi in uno o più ceppi di virus dell'influenza, richiede che i vaccini antinfluenzali stagionali vengano rivisitati ogni anno.

2.3 Trasmissione

L'influenza è trasmessa principalmente dalle goccioline di virus attraverso le tosse o gli starnuti e può anche essere trasmessa attraverso il contatto diretto e indiretto con le secrezioni respiratorie contenenti virus. Il periodo di incubazione dell'influenza stagionale è solitamente di due giorni, ma può variare da uno a quattro giorni. Gli adulti possono essere in grado di diffondere l'influenza ad altri da un giorno prima dell'inizio dei sintomi a circa cinque giorni dopo l'inizio dei sintomi. I bambini e le persone con un sistema immunitario indebolito possono essere più contagiosi.

2.4 Fattori di rischio

Le persone a maggior rischio di complicanze correlate all'influenza sono adulti e bambini con malattie di base (vedi Tabella 1), residenti in strutture socio-sanitarie e altre strutture di assistenza cronica, persone di 65 anni e oltre, donne in gravidanza e alcune categorie professionali (operatori sanitari, lavoratori dei servizi essenziali, ecc.).

2.5 Stagionalità

L'attività dei virus influenzali in Italia inizia durante l'autunno e raggiunge il picco nei mesi invernali per ridursi poi in primavera e in estate. A seconda dell'anno, il picco può verificarsi in periodi differenti dell'autunno-inverno.

2.6 Sintomi Clinici

I sintomi dell'influenza includono tipicamente l'insorgenza improvvisa di febbre alta, tosse e dolori muscolari. Altri sintomi comuni includono mal di testa, brividi, perdita di appetito, affaticamento e mal di gola. Possono verificarsi anche nausea, vomito e diarrea, soprattutto nei bambini. La maggior parte delle persone guarisce in una settimana a dieci giorni, ma alcuni

232/51
10/30

soggetti (quelli di 65 anni e oltre, bambini piccoli e adulti e bambini con patologie croniche), sono a maggior rischio di complicanze più gravi o peggioramento della loro condizione di base.

2.7 Distribuzione della malattia: incidenza

2.7.1 Globale

In tutto il mondo, le epidemie annuali provocano circa un milione di casi di influenza, da circa tre a cinque milioni di casi di malattia grave a da circa 250.000 a 500.000 decessi. Per informazioni dettagliate sull'attività influenzale internazionale consultare il sito Web FluNet dell'OMS (http://www.who.int/influenza/epis_laboratory/fluNet/en/).

2.7.2 Europea

Il Centro Europeo per il controllo delle Malattie (ECDC) stima che ogni anno, in Europa, si verificano dai 1 a 50 milioni di casi sintomatici di influenza e da 15.000/70.000 cittadini europei muoiono ogni anno di cause associate all'influenza. Il 90% dei decessi si verifica in soggetti di età superiore ai 65 anni, specialmente tra quelli con condizioni cliniche croniche di base. Per informazioni dettagliate sull'attività influenzale europea consultare il sito Web FluNews Europe dell'OMS/Europa e del Centro per il controllo delle Malattie Europeo (ECDC) (<https://flunews.europa.eu/en/>).

2.7.3 Nazionale

L'influenza è la seconda causa obiettivata tra le prime 10 principali cause di morte in Italia. Informazioni aggiornate sull'influenza sono disponibili sul sito web di FluNews Italia (<http://www.cpicentro.iss.it/problemi/influenza/FluNews.asp>). La sorveglianza integrata dell'influenza raccoglie dati e informazioni da varie fonti (casi gravi, Sismig, InfluWeb, InfuNet-Epi, InfuNet-Vir) per fornire un quadro nazionale dell'attività dell'influenza.

Presso il Ministero della Salute è costituito il centro per il ritorno delle informazioni, sull'andamento nazionale dell'influenza, tramite stampa e mezzi informatici, diretti a operatori, utenti e ai strumenti di sorveglianza ospedalieri e internazionali (<http://www.salute.gov.it/notizie/influenza/dettaglio/ContenutiInfluenza.jsp?lingua=italiana&id=714&tipologia=riguardo&menu=nuovo>).

Informazioni sull'andamento epidemiologico delle sindromi simili-influenzali e sulla sorveglianza virologica dell'influenza sono disponibili rispettivamente sul sito web di InfluNet - Epi (<https://www.iss.it/it/RM/telesurveillance/reporteInfluenza.aspx>) e sul sito web di InfuNet-Vir (<https://www.iss.it/telesurveillance.php?anno=2018&tip=5>).

Si sottolinea che l'incidenza dell'influenza è spesso sovostimata poiché la malattia può essere confusa con altre malattie virali e molte persone con sindrome simili-influenzale non ottengono assistenza medica.

2.8 Sorveglianza dell'influenza

La sorveglianza dell'influenza in Italia si avvale di diversi sistemi di sorveglianza che fanno capo all'Istituto Superiore di Sanità con il contributo del Ministero della Salute con il supporto delle Regioni e Province Autonome:

- 1- *InfuNet-Epi*: che grazie ad una rete di medici sentinel, attiva dalla stagione 1999/2000, rileva l'andamento stagionale delle sindromi simili-influenzali (influenza-like-illness, ILI). Tale sistema si basa su una rete di pediatri di libero scelta (PLS) e studi di medicina generale (MMG) che partecipano volontariamente alle sorveglianze, coordinata dal Reparto di Epidemiologia, Biostatistica e modelli matematici dell'Istituto Superiore di Sanità (ISS). La

232/51
11/30

sovveglianza epidemiologica si basa sulla rilevazioni settimanali dei casi di ILI, da parte di un campione di circa 1000 MMG e PLS nel periodo compreso tra ottobre e aprile.

- 2- *Influenza Vir:* che raccoglie dati sulla caratterizzazione di virus influenzali epidemici, coordinata dal Centro Nazionale OMS per l'influenza (National Influenza Centre - NIC) dell'Istituto Superiore di Sanità (Dipartimento di Malattie Infettive) e viene svolta in collaborazione con una rete di laboratori di riferimento regionale (Rete InfluNet), periodicamente riconosciuti dal NIC per la attività di diagnostica e caratterizzazione di virus influenzati. Nell'allegato 3 viene riportato l'elenco dei suddetti laboratori InfluNet in periodo pandemico, le attività di monitoraggio virologico sono prioritariamente finalizzate alla caratterizzazione dei virus circolanti nel periodo invernale e alla valutazione del grado di analogia antigenica tra ceppi epidemici e vaccinali, contribuendo così all'aggiornamento annuale della composizione vaccinale. Il NIC e i Laboratori di riferimento InfluNet sono inoltre coinvolti in tutti i casi di infezione zoototica da virus influenzali che, per il loro potenziale rischio pandemico, devono essere pressocessualmente rilevati e notificati.
- 3- *Monitoraggio dell'andamento delle forme gravi e complicate di influenza confermate:* dalla stagione pandemica 2009/2010 è attivo in Italia il monitoraggio dell'andamento delle forme gravi e complicate di influenza stagionale (Introdotto con Circolare del 19 novembre 2009 e integrato annualmente con Circolari del 26 novembre 2009, del 27 gennaio 2011, del 7 dicembre 2011, 9 gennaio 2013, 15 gennaio 2014, del 12 gennaio 2015, del 20 dicembre 2016 e del 27 novembre 2017). Secondo quanto previsto dalla Circolare del Ministero della Salute, le Regioni e Province autonome sono tenute a segnalare al Ministero ed al Reparto di epidemiologia, biostatistica e modelli matematici dell'Istituto Superiore di Sanità (ISS) i casi gravi e complicate di influenza confermata la laboratorio, le cui condizioni prevedono il ricovero in Unità di terapia intensiva (UTI) e/o, il ricovero alla terapia in Ossigenazione extracorporea a membrana (ECMO).

L'integrazione dei diversi sistemi di sorveglianza, permette di valutare la diffusione, l'intensità, la severità, dei virus influenzali circolanti e l'efficacia delle misure messe in moto per prevenire l'influenza in Italia.

3. La prevenzione dell'influenza

3.1 Misure di igiene e protezione individuale

La trasmissione interumana del virus dell'influenza si può verificare per via aerea attraverso lo spray di saliva di chi tossisce o starnutisce, ma anche attraverso il contatto con mani contaminate dalle secrezioni respiratorie. Per questo, una buona igiene delle mani e delle secrezioni respiratorie può giocare un ruolo importante nel limitare la diffusione dell'influenza.

Oltre alle misure basate sui presidi farmaceutici, vaccinali e antivirali, l'ECDC raccomanda le seguenti misure di protezione personale (misure non farmacologiche) utili per ridurre la trasmissione del virus dell'influenza:

- Lavare regolarmente le mani e usciugare correttamente. Le mani dovranno essere lavate accuratamente con acqua e sapone, per almeno 40-60 secondi ogni volta, specialmente dopo aver tosse o starnuto e usciugare. I disinfettanti per le mani a base alcolica riducono la quantità di virus influenzale dalle mani contaminate e possono rappresentare una valida alternativa in assenza di acqua.

- 232/51
12/30
- Buona igiene respiratoria: coprire bocca e naso quando si starnisce o tossisce, con la mascherina da smaltire correttamente e lavarsi le mani.
 - Isolamento volontario a caso delle persone con malattie respiratorie febbrili specie in fase iniziale.
 - Evitare il contatto stretto con persone ammaliate, ad es., mantenendo una distanza di almeno un metro da chi presenta sintomi dell'influenza ed evitare posti affollati. Quando non è possibile mantenere la distanza, ridurre il tempo di contatto stretto con persone malate.
 - Evitare di toccarsi occhi, naso o bocca. I virus possono diffondersi quando una persona tocca qualsiasi superficie contaminata da virus e poi si tocca occhi, naso o bocca.

Le mascherine chirurgiche indossate da persone con sindromatologia influenzale possono ridurre le infezioni tra i contatti stretti.

In campagna di comunicazione sulla prevenzione dell'influenza dovrà quindi trasmettere informazioni sulle misure non farmacologiche.

Tra i messaggi da privilegiare vi sono: l'igiene respiratoria (contenimento della diffusione derivante dagli starnuti, dei colpi di tosse, con la protezione della mano o di un fazzoletto, evitando contatti ravvicinati se ci si sente influenzati); l'evidenziazione che un gesto semplice ed economico, come il lavarsi spesso le mani, in particolare dopo essersi soffiati il naso o aver tossito o starnazzato, costituisce un rimedio utile per ridurre la diffusione dei virus influenzali così come di altri agenti infettivi.

Ebbene tale gesto sia sottolineato, esso rappresenta sicuramente l'intervento preventivo di prima scelta, ed è preludio raccomandato dall'Organizzazione Mondiale della Sanità, tra le più efficaci per il controllo della diffusione delle infezioni anche negli ospedali.

3.2. La vaccinazione

La vaccinazione è la forma più efficace di prevenzione dell'influenza. L'Organizzazione Mondiale della Sanità e il Piano Nazionale Prevenzione Vaccinale 2017-19 riportano, tra gli obiettivi di copertura per la vaccinazione antigonfluenzale il 75% come obiettivo minimo raggiungibile e il 95% come obiettivo celebrare negli oltrasestassettantenni e nei gruppi a rischio.

Per ciò che concerne l'individuazione dei gruppi a rischio rispetto alle epidemie di influenza stagionale, ai quali la vaccinazione va offerta in via preferenziale, esiste una sostanziale concordanza, in ambito europeo, sul fatto che principali destinatari dell'offerta di vaccino antigonfluenzale stagionale debbano essere le persone di età pari o superiore a 65 anni, anche le persone di tutte le età con alcune patologie di base che aumentano il rischio di complicanze in corso di influenza.

Pertanto, gli obiettivi della campagna vaccinale stagionale contro l'influenza sono:

- riduzione del rischio individuale di malattia, ospedalizzazione e morte
- riduzione del rischio di trasmissione a soggetti ad alto rischio di complicanze o ospedalizzazione
- riduzione dei costi sociali connessi con morbosità e mortalità

3.2.1 I Vaccini disponibili

Tutti i vaccini antinfluenzali disponibili in Italia sono stati autorizzati dall'Agenzia Europea dei Farmaci (EMA) e/o dall'Agenzia italiana del Farmaco (AIFA). Tuttavia, non tutti i vaccini autorizzati per l'uso sono necessariamente disponibili sul mercato. Sono le ditte produttrici dei vaccini che definiscono se metterà a disposizione uno o tutti i loro prodotti in un determinato mercato.

Le Regioni decidono annualmente, tramite delle gare per la fornitura di vaccini, tra i prodotti disponibili in commercio, quelli che verranno utilizzati durante le campagne vaccinali.

Ie caratteristiche antigeniche dei ceppi virali influenzali che hanno circolato nell'ultima stagione influenzale forniscono la base per selezionare i ceppi da includere nel vaccino dell'anno successivo. La decisione sui ceppi virali da includere nel vaccino viene presa dall'OMS, generalmente nel mese di febbraio, per consentire alle aziende di produrre la quantità di vaccino richiesto.

In particolare, i dati raccolti fino a febbraio 2018, nell'ambito delle attività di sorveglianza virologica, coordinate dal NIC dei Paesi dell'Ufficio Sanitario, rilevano che la stagione influenzale 2017/2018 in Europa è stata caratterizzata nel complesso da una predominanza di virus di tipo B, maggiormente appartenenti al lineaggio B/Yamagata, con proporzioni variabili, da paese a paese, dei virus di tipo A appartenenti ai sottotipi A(H3N2) e A(H1N1)pdm09. In altre parti del mondo, come ad esempio in Nord America, è stata invece osservata una predominanza di ceppi A, appartenenti al sottotipo H3N2.

Nella riunione annuale, svolta a Ginevra il 22 febbraio 2018, l'OMS ha pertanto indicato che la composizione del vaccino quadrivalente per l'Ufficio Sanitario nella stagione 2018/2019 sia la seguente:

- antigene analogo al ceppo A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09;
- antigene analogo al ceppo A/Singapore/NFTMH-16-0019/2016 (H1N1);
- antigene analoga al ceppo B/Colorado/06/2017 (lineaggio B/Victoria); e
- antigene analogo al ceppo B/Phuket/3073/2013-like (lineaggio B/Yamagata).

Nel caso dei vaccini trivalenti, l'OMS raccomanda, per il virus dell'influenza B, l'inserzione dell'antigeno analogo al ceppo B/Colorado/06/2017 (lineaggio B/Victoria).

Il vaccino per la stagione 2018/2019 contiene pertanto una nuova variante antigenica di sottotipo H3N2 (A/Singapore/NFTMH-16-0019/2016), che sostituisce il ceppo A/Hong Kong/4801/2014, ed una nuova variante antigenica di tipo B (B/Colorado/06/2017), lineaggio B/Victoria, che sostituirà il ceppo B/Brisbane/60/2008.

Un riassunto delle caratteristiche dei vaccini antinfluenzali disponibili in Italia è riportato sul sito dell'AIFA (<http://www.agenziafarmaco.gov.it>). Per informazioni complete sulle indicazioni è possibile consultare il foglio illustrativo o le informazioni contenute nelle schede tecniche dei prodotti autorizzati disponibili nei database dei prodotti farmaceutici dell'AIFA.

Si fa inoltre presente che recentemente AIFA, ha condotto un aggiornamento sull'assenza di anticorpi IgM/IgG naturale nelle diverse componenti della siringhe pre-riempite (es. cappuccio, pistone, tappa) dei vaccini influenzali autorizzati per la stagione 2017-2018.

232/51
14/30

Tale informazione risulta infatti di estrema importanza per i soggetti allergici ai latice che necessitano della copertura vaccinale, i quali, in caso di presenza di latice anche in tracce, sarebbero esposti al rischio di reazioni allergiche. L'apposito documento ha evidenziato che nessuno dei vaccini autorizzati al commercio in Italia contiene Latex per ulteriori dettagli si rinvia al sito tematico dell'ANPA (<http://www.anpa.gov.it/contenuti/vaccini-di-jattico-e-gli-aconferisamente-principio-dei-vaccini-influenzali>).

3.2.2 Vaccini influenzali inattivati (TIV)

I vaccini influenzali inattivati attualmente autorizzati per l'uso in Italia sono un mix di vaccini e virus split e subunità. Nei vaccini split, il virus è stato disgregato da un detergente. Nei vaccini a subunità, HA e NA sono stati ulteriormente purificati mediante la rimozione di altri componenti virali.

Attualmente in Italia sono disponibili vaccini antinfluenzali trivalenti (TIV) che contengono 2 virus di tipo A (H1N1 e H3N2) e un virus di tipo B e vaccini quadrivalenti che contengono 2 virus di tipo A (H1N1 e H3N2) e 2 virus di tipo B.

3.2.3 Vaccini influenzali inattivati adiuvati

Uno dei prodotti trivalenti contiene l'adiuvante MF59, un'emulsione olio-acqua composta da squalene come base oleosa. Gli altri prodotti inattivati non contengono un adiuvante.

3.2.4 Vaccino influenzale vivo attenuato (LAIV)

Il vaccino LAIV Quadrivalente è un vaccino influenzale vivo attenuato somministrato con spray intranasale e autorizzato per l'uso in persone di età compresa tra 2 e 59 anni. I ceppi influenzali contenuti nel Quadrivalente sono attenuati in modo da non causare influenza e sono adattati al freddo e sensibili alla temperatura, in modo che si replichino nella mucosa nasale piuttosto che nel tratto respiratorio inferiore.

3.3 Raccomandazioni sull'impiego dei vaccini antinfluenzali per la stagione 2018-19

Il vaccino antinfluenzale è raccomandato per tutti i soggetti a partire dai 6 mesi di età che non hanno contraindicationi al vaccino. Nei bambini di età inferiore ai 6 mesi, il vaccino antinfluenzale non è sufficientemente immunogenico e pertanto non conferisce una protezione sufficiente¹. Pertanto, l'immunizzazione con i vaccini influenzali attualmente disponibili non è autorizzata per l'uso o raccomandata per i bambini di età inferiore a 6 mesi.

Il periodo destinato alla conduzione delle campagne di vaccinazione antinfluenzale è normalmente a partire dalla metà di ottobre fino a fine dicembre, fatte salve situazioni anomale.

In accordo con gli obiettivi della pianificazione sanitaria nazionale e con il perseguitamento degli obiettivi specifici del programma di immunizzazione contro l'influenza, la vaccinazione antinfluenzale viene offerta attivamente e gratuitamente ai soggetti che per le loro condizioni

¹ Marbury LC, Olsen SJ. Safety and the seasonal influenza vaccine. A global perspective on safety, effectiveness, and licensure. Int J Antimicrob Agents 2014;39(4):272-4.

232/3
1530

personalmente corrono un maggiore rischio di complicanze nel caso contraggano l'influenza. In Tabella 7 sono riportate tutte le categorie per le quali la vaccinazione è raccomandata ed offerta strettamente e gratuitamente. Per tutti i soggetti della popolazione generale, non appartenenti alle categorie a rischio, che decidono di vaccinarsi contro l'influenza stagionale, per varie motivazioni (timore della malattia, viaggi, lavoro, etc.), il vaccino stagionale deve essere acquistato in farmacia con prescrizione medica.

Occorre sottolineare che la protezione indotta dal vaccino comincia due settimane dopo l'infusione e perdura per un periodo di sei-otto mesi, poi tende a declinare³. Per tale motivo, e poiché i ceppi in circolazione possono subire mutazioni, è necessario anticiparsi a vaccinazione antistituzionale all'inizio di ogni nuova stagione influenzale.

³ Young B, Sudaricic R, Anne L, Weller-Schell A, Cox ML. Efficacy of Influenza Vaccine Effectiveness: A Systematic Review, Mathematical, and Meta-analysis of Trials. *PLoS Medicine*, 2011 Feb; 8(2):e1000351-141. doi:10.1371/journal.pmed.1000351.