

**SPOROČILO ZA JAVNOST**  
**PRAC zaključil, da ni dokazov za povezanost med smrtnimi primeri po**  
**cepljenju in cepivom Fluad v Italiji**

Odbor za oceno tveganja na področju farmakovigilance (PRAC) pri Evropski agenciji za zdravila (EMA) je po pregledu poročil o hudih dogodkih po cepljenju s cepivom Fluad (Novartis) v Italiji zaključil, da ni dokazov, ki bi potrjevali povezanost med dogodki, vključno s smrtnimi primeri, in cepivom. Zaradi teh poročil je italijanska agencija za zdravila (AIFA) preventivno ustavila promet z dvema serijama cepiva.

Cepivo Fluad se uporablja za cepljenje oseb starih 65 let in več, še posebej kadar imajo številne sočasne bolezni in povečano tveganje za zdravstvene zaplete.

Fluad ima dovoljenje za promet v mnogih državah EU. Za trenutno kampanjo cepljenja v Italiji je bilo razdeljenih 4 milijone odmerkov cepiva, uporabljajo pa ga tudi Avstrija, Nemčija in Španija. Cepiva Fluad ni na trgu Republike Slovenije.

Ocena odbora PRAC je spodbudna za nadaljevanje kampanj cepljenja proti gripi v državah članicah EU. Gripa lahko povzroči resne zdravstvene zaplete vključno s smrtnimi izidi predvsem pri starejših osebah in osebah s kroničnimi boleznimi. [Svetovna zdravstvena organizacija](#) ocenjuje, da je v svetu na letni ravni približno 3 do 5 milijonov primerov hude oblike gripe in 250 000 do 500 000 smrtnih primerov. Cepljenje proti gripi najučinkoviteje preprečuje bolezen in resne zaplete, ki jih ta lahko povzroči.

Sporočilo za javnost EMA je dostopno [tukaj](#).