

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

VAQTA Junior, suspensie voor injectie 25 E/0,5 ml

Hepatitis A-vaccin, geïnactiveerd, geadsorbeerd.
Voor kinderen en adolescenten.

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Eén dosis (0,5 ml) bevat:

Hepatitis A-virus (stam CR 326F) (geïnactiveerd)^{1,2}25 E³

¹ Geproduceerd op menselijke diploïde (MRC-5) fibroblasten.

² Geadsorbeerd aan amorf aluminiumhydroxyfosfaatsulfaat (0,225 mg Al³⁺).

³ Eenheden gemeten volgens de interne methode van de fabrikant Merck Sharp & Dohme LLC.

Dit vaccin kan sporen van neomycine en formaldehyde bevatten, die worden gebruikt tijdens het productieproces. Zie rubrieken 4.3 en 4.4.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Suspensie voor injectie in een injectieflacon of een voorgevulde spuit.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

VAQTA Junior is geïndiceerd voor actieve profylaxe vóór blootstelling tegen de ziekte die door het hepatitis A-virus wordt veroorzaakt. VAQTA Junior wordt aanbevolen bij gezonde personen van 12 maanden tot en met 17 jaar die risico lopen om een infectie te krijgen of te verspreiden, of die bij infectie risico lopen op een levensbedreigende ziekte (bijvoorbeeld hepatitis C met vastgestelde leveraandoening).

Het gebruik van VAQTA Junior dient te zijn gebaseerd op de officiële aanbevelingen.

Voor een optimale antilichaamrespons dient de primaire immunisatie ten minste 2 en bij voorkeur 4 weken voor een verwachte blootstelling aan het hepatitis A-virus te worden toegediend.

VAQTA Junior voorkomt geen hepatitis veroorzaakt door andere infectieuze stoffen dan het hepatitis A-virus.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Dosering

De vaccinatierreeks bestaat uit één eerste dosis en één herhalingsdosis, toegediend volgens onderstaand schema:

Eerste dosis:

Personen van 12 maanden tot en met 17 jaar ontvangen op een gekozen datum een enkelvoudige dosis van 0,5 ml (25 E) van het vaccin.

De veiligheid en effectiviteit bij pasgeborenen < 12 maanden oud zijn niet vastgesteld.

Herhalingsdosis:

Personen van 12 maanden tot en met 17 jaar die een eerste dosis hebben ontvangen, moeten 6 tot 18 maanden na de eerste dosis een herhalingsdosis van 0,5 ml (25 E) ontvangen.

Hepatitis A-virus (HAV)-antilichamen blijven gedurende ten minste 10 jaar na de tweede dosis (de herhalingsdosis) aanwezig. Op basis van wiskundige modellen wordt voorspeld dat antilichamen ten minste 25 jaar aanwezig zullen zijn (zie rubriek 5.1).

Uitwisselbaarheid van de herhalingsdosis

Een herhalingsdosis VAQTA mag gegeven worden 6 tot 12 maanden na de eerste dosis van een ander geïnactiveerd hepatitis A-vaccin zoals werd aangetoond met gegevens verkregen bij volwassenen van 18 tot 83 jaar. Over de vorm VAQTA Junior (25 E/0,5 ml) zijn dergelijke gegevens niet beschikbaar.

Wijze van toediening

VAQTA Junior moet INTRAMUSCULAIR geïnjecteerd worden, bij voorkeur in de musculus deltoideus. Als de musculus deltoideus onvoldoende ontwikkeld is, mag de injectie bij kinderen in de anterolaterale dijstreek worden gegeven. Het vaccin mag niet subcutaan of intradermaal toegediend worden omdat deze toedieningswijzen tot een verminderde respons kunnen leiden.

Voor personen met een bloedingsstoornis die risico lopen op een bloeding na een intramusculaire injectie (bijvoorbeeld hemofiliepatiënten) kunnen andere maatregelen getroffen worden, zoals intramusculaire toediening van het vaccin na een behandeling met antihemofilie- of andere vergelijkbare geneesmiddelen, of het uitoefenen van druk. Dit vaccin kan bij deze personen subcutaan toegediend worden.

Te nemen voorzorgen voorafgaand aan gebruik of toediening van het vaccin

Voor instructies over de bereiding van het vaccin voorafgaand aan toediening, zie rubriek 6.6.

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stoffen, voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen, voor neomycine of voor formaldehyde (die aanwezig kunnen zijn als sporen, zie rubrieken 2 en 4.4).

Bij personen die aan een ernstige infectie met koorts lijden, moet de vaccinatie worden uitgesteld.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Traceerbaarheid

Om de traceerbaarheid van biologicals te verbeteren moeten de naam en het batchnummer van het toegediende product goed geregistreerd worden.

Personen die na een injectie met VAQTA Junior symptomen krijgen die op overgevoeligheid wijzen, mogen geen verdere injecties met het vaccin meer ontvangen. Dit vaccin kan sporen van neomycine en formaldehyde bevatten, die gebruikt worden tijdens het productieproces (zie rubrieken 2 en 4.3).

VAQTA Junior mag niet in een bloedvat toegediend worden.

De rubberen stop op de plunjer en het dopje op de spuit (bij verpakkingen met een voorgevulde spuit), of het dopje van de flacon (bij verpakkingen met een flacon) bevatten droog natuurlijk latexrubber, dat

allergische reacties kan veroorzaken. Vaccinatie van personen met latex-gevoeligheid dient daarom met voorzichtigheid te gebeuren.

Bij patiënten die zijn opgegroeid in een gebied waar hepatitis A veel voorkomt en/of met een voorgeschiedenis van geelzucht, dient men te overwegen kwalitatief op antilichamen tegen hepatitis A te testen alvorens tot immunisatie over te gaan, op basis van de waarschijnlijkheid van een eerdere infectie met het hepatitis A-virus.

VAQTA Junior geeft geen directe bescherming tegen hepatitis A, en er kunnen 2 tot 4 weken voor nodig zijn voordat er antilichamen detecteerbaar zijn.

VAQTA Junior voorkomt geen hepatitis die door andere infectieuze stoffen dan het hepatitis A-virus wordt veroorzaakt. Gezien de lange incubatietijd (ongeveer 20-50 dagen) voor hepatitis A is het mogelijk dat er ten tijde van de vaccinatie een niet onderkende hepatitis A-infectie aanwezig is. Bij deze personen zal het vaccin hepatitis A mogelijk niet voorkomen.

Zoals voor alle vaccins geldt, moeten goede behandelingsmogelijkheden, waaronder epinefrine (adrenaline), voor direct gebruik bij de hand zijn voor het geval zich een anafylactische of een anafylactoïde reactie voordoet.

Zoals voor alle vaccins geldt, geeft vaccinatie met VAQTA Junior mogelijk niet bij alle vatbare gevaccineerden een beschermende respons.

Hulpstof(fen) met bekend effect:

Dit vaccin bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per dosis, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Als VAQTA Junior wordt toegediend aan personen met een maligne aandoening of aan patiënten die met immunosuppressiva behandeld worden of anderszins immuungecompromitteerd zijn, kan de verwachte immuunrespons uitblijven.

Bekende of vermoede blootstelling aan HAV/reizen naar gebieden waar de ziekte veel voorkomt

Gebruik met immunoglobuline

Bij mensen die na blootstelling profylactische toediening nodig hebben, of bij mensen die gecombineerde directe en langdurige bescherming nodig hebben (bijvoorbeeld reizigers die op korte termijn naar gebieden vertrekken waar de ziekte veel voorkomt), in landen waar immunoglobuline beschikbaar is, kan VAQTA Junior samen met immunoglobuline worden toegediend, mits verschillende injectieplaatsen en -spuiten gebruikt worden. De antilichaamtiter is dan waarschijnlijk lager dan wanneer alleen het vaccin wordt gegeven. De klinische relevantie van deze observatie is niet vastgesteld.

Gebruik met andere vaccins

Een vergelijkbare hepatitis A-respons is aangetoond wanneer VAQTA Junior alleen werd toegediend, of gelijktijdig met mazelen-, bof-, rubella-, varicella-, 7-valent pneumokokkenconjugaat-, geïnactiveerd polio-, difterietoxoïd-, tetanustoxoïd-, acellulair pertussis-, of *Haemophilus influenzae*-vaccin. De respons op mazelen-, bof-, rubella-, varicella-, 7-valent pneumokokkenconjugaat-, geïnactiveerd polio-, difterietoxoïd-, tetanustoxoïd-, acellulair pertussis- en *Haemophilus influenzae* b-vaccins veranderde niet bij gelijktijdige toediening van VAQTA Junior. Studies met volwassenen van 18 tot 54 jaar hebben aangetoond dat VAQTA gelijktijdig toegediend mag worden met gele koorts- en buiktyfus-polysaccharide-vaccins.

VAQTA Junior mag niet met andere vaccins in dezelfde injectiespuit worden vermengd. Als gelijktijdige toediening nodig is, moet er voor elk vaccin een andere injectieplaats en een aparte injectiespuit worden gebruikt.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Het is niet bekend of VAQTA Junior bij toediening aan een zwangere vrouw foetale schade kan toebrengen of een effect kan hebben op de voortplanting. VAQTA Junior wordt niet aanbevolen tijdens de zwangerschap, tenzij er een grote kans op besmetting met hepatitis A bestaat en de behandelend arts van mening is dat de mogelijke voordelen van vaccinatie opwegen tegen het risico voor de foetus.

Borstvoeding

Het is niet bekend of VAQTA Junior in de moedermelk wordt uitgescheiden; het effect op kinderen die borstvoeding krijgen na toediening van VAQTA Junior aan de moeder is niet onderzocht. Daarom moet voorzichtigheid worden betracht als VAQTA Junior wordt toegediend aan een vrouw die borstvoeding geeft.

Vruchtbaarheid

VAQTA Junior is niet geëvalueerd in vruchtbaarheidsstudies.

Er zijn geen voortplantingsstudies bij dieren uitgevoerd met VAQTA Junior.

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Er zijn geen studies uitgevoerd naar de beïnvloeding van de rijvaardigheid en van het vermogen om machines te bedienen. Er wordt echter verwacht dat VAQTA Junior geen of een verwaarloosbare invloed heeft op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

Samenvatting van het veiligheidsprofiel

Kinderen van 12 tot en met 23 maanden

In 5 gecombineerde klinische onderzoeken kregen 4374 kinderen van 12 tot en met 23 maanden één of twee 25 E doses VAQTA. Van de 4374 kinderen die VAQTA kregen, ontvingen 3885 (88,8 %) kinderen 2 doses VAQTA, en 1250 (28,6 %) kinderen kregen VAQTA gelijktijdig met andere vaccins. Kinderen werden gecontroleerd op temperatuurverhoging en bijwerkingen op de injectieplaats gedurende een periode van 5 dagen na vaccinatie en op systemische bijwerkingen waaronder koorts gedurende een periode van 14 dagen na vaccinatie.

Bij drie van de vijf protocollen die specifiek letten op erytheem, pijn/gevoeligheid en zwelling op de injectieplaats, dagelijks op dag 1 - dag 5 na vaccinaties, was de meest gemelde bijwerking op de injectieplaats na een dosis VAQTA pijn/gevoeligheid op de injectieplaats.

De meest voorkomende systemische bijwerkingen bij ontvangers van alleen VAQTA Junior waren koorts en prikkelbaarheid. De gegevens uit de vijf protocollen werden gecombineerd omdat voor het verzamelen van systemische bijwerkingen soortgelijke methodes werden gebruikt.

Kinderen/adolescenten (2 tot en met 17 jaar)

In klinische studies met 2595 gezonde kinderen (≥ 2 jaar) en adolescenten die één of meer doses hepatitis A-vaccin kregen, werden de deelnemers gecontroleerd op een verhoogde lichaamstemperatuur en plaatselijke reacties gedurende een periode van 5 dagen na vaccinatie en op

systemische bijwerkingen waaronder koorts gedurende een periode van 14 dagen na vaccinatie. Reacties op de injectieplaats, over het algemeen licht en van voorbijgaande aard, waren de meest gemelde bijwerkingen.

De bijwerkingen die werden gemeld als vaccingerelateerd staan hieronder in afnemende frequentie per systeem/orgaanklasse.

Post-marketingveiligheidsstudie

In een post-marketingveiligheidsstudie kregen in totaal 12.523 deelnemers van 2 tot en met 17 jaar 1 of 2 doses VAQTA. Er werden geen ernstige, vaccingerelateerde bijwerkingen geïdentificeerd. Er waren geen milde, vaccingerelateerde bijwerkingen, die tot een bezoek aan een polikliniek leidden.

Overzicht van de bijwerkingen in tabelvorm

De onderstaande tabellen tonen de als vaccingerelateerd gerapporteerde bijwerkingen die zijn waargenomen in klinische studies en in een veiligheidsstudie na het verkrijgen van de handelsvergunning en bijwerkingen die spontaan zijn gerapporteerd na gebruik van het in de handel gebrachte vaccin.

De bijwerkingen zijn gerangschikt volgens frequentie aan de hand van de volgende conventie:

[Zeer vaak ($\geq 1/10$); vaak ($\geq 1/100$ tot $< 1/10$); soms ($\geq 1/1000$ tot $< 1/100$); zelden ($\geq 1/10.000$ tot $< 1/1000$); zeer zelden ($< 1/10.000$); niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)]

Kinderen van 12 tot en met 23 maanden

Systeem/orgaanklasse	Frequentie	Bijwerkingen
<i>Bloed- en lymfestelselaandoeningen</i>	Niet bekend	Trombocytopenie ¹
<i>Immuunsysteemaandoeningen</i>	Zelden	Meerdere allergieën
<i>Voedings- en stofwisselingsstoornissen</i>	Soms	Verminderde eetlust; anorexie
	Zelden	Dehydratie
<i>Psychische stoornissen</i>	Soms	Insomnia; rusteloosheid
	Zelden	Agitatie; zenuwachtigheid; fobie; gillen; slaapstoornis
<i>Zenuwstelselaandoeningen</i>	Soms	Somnolentie; huilen; lethargie; hypersomnie; slechte slaapkwaliteit
	Zelden	Duizeligheid; hoofdpijn; ataxie
	Niet bekend	Syndroom van Guillain-Barré ¹
<i>Oogaandoeningen</i>	Zelden	Korstvorming op de rand van de oogleden
<i>Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen</i>	Soms	Rhinorroe; hoest; neusverstopping
	Zelden	Congestie van de luchtwegen; niezen; astma; allergische rhinitis; orofaryngeale pijn
<i>Maag-darmstelselaandoeningen</i>	Vaak	Diarree
	Soms	Braken
	Zelden	Flatulentie; opgezwollen buik; pijn in de bovenbuik; verkleurde ontlasting; frequente ontlasting, misselijkheid; maagongemak; constipatie; oprispingen; spugen door pasgeborenen
<i>Huid- en onderhuidaandoeningen</i>	Soms	Huiduitslag; luierdermatitis
	Zelden	Urticaria; koud zweet; eczeem; gegeneraliseerd erytheem; papuleuze uitslag; blaarvorming;

Systeem/orgaanklasse	Frequentie	Bijwerkingen
		erytheem; gegeneraliseerde huiduitslag; warmteuitslag; hyperhidrose; warme huid
<i>Skeletspierstelsel- en bindweefselaandoeningen</i>	Zelden	Synovitis
<i>Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen</i>	Zeer vaak	Pijn/gevoeligheid op de injectieplaats; erytheem op de injectieplaats
	Vaak	Zwelling op de injectieplaats; koorts; prikkelbaarheid; warmte op de injectieplaats; blauwe plek op de injectieplaats
	Soms	Hematoom op de injectieplaats; nodule op de injectieplaats; malaise; uitslag op de injectieplaats
	Zelden	Pijn; bloeding op de injectieplaats; pruritus op de injectieplaats; ongemak; vermoeidheid; loopstoornis; verkleuring op de injectieplaats; papel op de injectieplaats; urticaria op de injectieplaats; het warm hebben

¹Spontane melding na gebruik van het in de handel gebrachte vaccin

Kinderen/adolescenten (2 tot en met 17 jaar)

Systeem/orgaanklasse	Frequentie	Bijwerkingen
<i>Bloed- en lymfestelselaandoeningen</i>	Niet bekend	Trombocytopenie ¹
<i>Voedings- en stofwisselingsstoornissen</i>	Zelden	Anorexie
<i>Psychische stoornissen</i>	Soms	Prikkelbaarheid
	Zelden	Zenuwachtigheid
<i>Zenuwstelselaandoeningen</i>	Vaak	Hoofdpijn
	Soms	Duizeligheid
	Zelden	Somnolentie; paresthesie
	Niet bekend	Syndroom van Guillain-Barré ¹
<i>Evenwichtsorgaan- en ooraandoeningen</i>	Zelden	Oorpijn
<i>Bloedvataandoeningen</i>	Zelden	Overmatig blozen
<i>Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen</i>	Zelden	Neusverstopping; hoest; rhinorroe
<i>Maag-darmstelselaandoeningen</i>	Soms	Buikpijn; braken; diarree; nausea
<i>Huid- en onderhuidaandoeningen</i>	Soms	Huiduitslag; pruritus
	Zelden	Urticaria; zweten
<i>Skeletspierstelsel- en bindweefselaandoeningen</i>	Soms	Pijn in de arm (in de geïnjecteerde arm); artralgie; myalgie
	Zelden	Stijfheid
<i>Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen</i>	Zeer vaak	Pijn en gevoeligheid op de injectieplaats
	Vaak	Warmte, erytheem en zwelling op de injectieplaats; koorts; ecchymose op de injectieplaats
	Soms	Asthenie/vermoeidheid; pruritus en pijn/gevoeligheid op de injectieplaats
	Zelden	Induratie op de injectieplaats; griepachtige aandoening; pijn op de borst; pijn; warm gevoel; korstvorming op de injectieplaats, stijfheid/gespannen gevoel en steken

¹Spontane melding na gebruik van het in de handel gebrachte vaccin

Beschrijving van geselecteerde bijwerkingen

Zoals met alle vaccins kunnen allergische reacties, die in zeldzame gevallen tot shock leiden, optreden (zie rubriek 4.4).

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website www.lareb.nl.

4.9 Overdosering

Er zijn geen gegevens met betrekking tot overdosering.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: virusvaccins, hepatitis A, geïnactiveerd, volledig virus, ATC-code: J07BC02

VAQTA Junior bevat een geïnactiveerd virus van een stam die oorspronkelijk was verkregen door additionele seriële passage van een bewezen verzwakte stam. Het virus wordt gekweekt, geogst, sterk gezuiverd en met formaline geïnactiveerd, waarna het aan amorf aluminiumhydroxyfosfaatsulfaat wordt geadsorbeerd.

Werkingsmechanisme

Het hepatitis A-vaccin wekt voldoende circulerende neutraliserende antistoffen op tegen het hepatitis A-virus om te beschermen tegen het virus.

Klinische werkzaamheid en veiligheid

Werkzaamheid van VAQTA Junior: de Monroe Clinical Study

Klinische studies toonden aan dat het seroconversie percentage bij kinderen van ongeveer 12 maanden binnen 6 weken na de aanbevolen eerste dosis 96 % bedroeg en dat het seroconversie percentage bij kinderen (≥ 2 jaar) en adolescenten binnen 4 weken na de aanbevolen eerste dosis 97 % bedroeg. Het begin van seroconversie na een enkelvoudige dosis VAQTA Junior bleek parallel te lopen met het begin van bescherming tegen klinische hepatitis A-ziekte. Er is beschermende werkzaamheid aangetoond na een enkelvoudige dosis VAQTA Junior bij 1037 kinderen en adolescenten van 2 tot 16 jaar in een Amerikaanse gemeenschap waar herhaaldelijk hepatitis A uitbrak (de Monroe Efficacy Study). Bij meer dan 99 % van de gevaccineerden werd binnen 4 weken na vaccinatie seroconversie verkregen. Vanaf twee weken na vaccinatie bleek de beschermende werkzaamheid vóór blootstelling van een enkelvoudige dosis VAQTA Junior 100 % te zijn. De meeste gevaccineerden kregen 6, 12 of 18 maanden na de eerste dosis een herhalingsdosis toegediend. De doeltreffendheid van VAQTA Junior bij gebruik in deze gemeenschap is aangetoond door het feit dat er 9 jaar na het beëindigen van de studie geen gevallen van hepatitis A bij de gevaccineerden zijn opgetreden.

De blijvende aanwezigheid van het immunologische geheugen is aangetoond met een anamnestic antilichaamrespons op een herhalingsdosis die 6-18 maanden na de eerste dosis aan kinderen (≥ 2 jaar) en adolescenten werd gegeven. Tot op heden zijn geen klinisch bevestigde gevallen van hepatitis A ≥ 50 dagen na vaccinatie opgetreden bij deze gevaccineerden van de Monroe Efficacy Study, die gedurende 9 jaar gevolgd werden.

Immunogeniciteitsstudies bij kinderen van 12 tot en met 23 maanden

In drie gecombineerde klinische studies waarin de immunogeniciteit werd bepaald, kregen 1022 aanvankelijk seronegatieve proefpersonen 2 doses VAQTA alleen of gelijktijdig met andere vaccins (gecombineerd difterietoxoïd-, tetanustoxoïd-, acellulair pertussis- en/of *Haemophilus influenzae* b- en/of gecombineerd mazelen/bof/rubella/varicella- en/of gecombineerd mazelen/bof/rubella- en/of varicella- en/of 7-valent pneumokokkenconjugaatvaccin). Bij 99,9 % van de aanvankelijk seronegatieve proefpersonen werd seroconversie verkregen. Er werden geen significante verschillen gevonden wanneer vaccins afzonderlijk of gelijktijdig werden gegeven.

Gebruik bij kinderen met antilichamen van de moeder tegen hepatitis A

In een studie naar gelijktijdig gebruik ontvingen kinderen op de leeftijd van ongeveer 12 en ongeveer 18 maanden VAQTA Junior samen met of zonder andere vaccins voor kinderen. Na elke dosis VAQTA Junior waren de antilichaamtiteren tegen hepatitis A bij kinderen die aanvankelijk seropositief waren voor hepatitis A vergelijkbaar met die bij kinderen die aanvankelijk seronegatief waren voor hepatitis A. Deze gegevens wijzen erop dat antilichamen verkregen via de moeder tegen hepatitis A bij kinderen van ongeveer 12 maanden geen invloed hebben op de immunrespons op VAQTA Junior.

Duur van de aanwezigheid van antilichamen

Bij studies met gezonde kinderen (≥ 2 jaar) en adolescenten die op dag 0 een eerste dosis VAQTA Junior kregen en vervolgens 6 tot 18 maanden later een tweede dosis toegediend kregen, bleek tot nu toe dat de antilichaamrespons op hepatitis A gedurende ten minste 10 jaar aanwezig blijft. De geometrisch gemiddelde titers (GMT's) hebben de neiging met de tijd te dalen. De GMT's daalden gedurende de eerste 5 tot 6 jaar, maar bleven tot en met het 10^e jaar op een plateauwaarde.

Aan de hand van gegevens van langetermijnonderzoek (tot 10 jaar) naar de aanwezigheid van HAV-antilichamen na 2 doses VAQTA bij gezonde, immunocompetente proefpersonen van maximaal 41 jaar kan op basis van wiskundige modellen worden voorspeld dat ten minste 99 % van de proefpersonen ten minste 25 jaar na vaccinatie seropositief (≥ 10 mIE anti-HAV/ml) zal blijven.

Op basis van deze analyse lijkt aanvullende vaccinatie na complete primaire immunisatie met 2 doses onnodig te zijn. Beslissingen over aanvullende vaccinatie dienen echter te zijn gebaseerd op het risico/voordeel voor de betreffende persoon.

Post-marketingveiligheidsstudie

Een post-marketingveiligheidsstudie werd uitgevoerd in een grote gezondheidsorganisatie in de Verenigde Staten, waarbij in totaal 12.523 personen van 2 tot en met 17 jaar 1 of 2 doses VAQTA Junior kregen. De veiligheid werd gecontroleerd door de medische dossiers na te zoeken op bezoeken aan de spoedeisende hulp en bezoeken aan de polikliniek, hospitalisaties en overlijdensgevallen. Bij geen van de 12.523 personen in deze studie werden er ernstige vaccingerelateerde bijwerkingen geïdentificeerd. Er waren geen milde vaccingerelateerde bijwerkingen die tot een bezoek aan een polikliniek leidden. Er werden geen vaccingerelateerde bijwerkingen geïdentificeerd die niet bij eerdere klinische studies met VAQTA Junior zijn gerapporteerd.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Evaluatie van farmacokinetische eigenschappen is niet vereist voor vaccins.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Er is geen preklinisch veiligheidsonderzoek met het vaccin uitgevoerd.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Natriumboraat

Natriumchloride

Water voor injecties

Voor adjuvans en voor informatie over sporen van restbestanddelen, zie rubrieken 2, 4.3 en 4.4.

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Bij gebrek aan onderzoek naar onverenigbaarheden, mag dit geneesmiddel niet met andere geneesmiddelen gemengd worden.

6.3 Houdbaarheid

3 jaar.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren in de koelkast (2 °C - 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

0,5 ml suspensie in een voorgevulde spuit (type I-glas) met een plunjerstop (chloorbutyl/isopreen-mengsel of broombutyl).

0,5 ml suspensie in een voorgevulde spuit (type I-glas) met een plunjerstop (chloorbutyl/isopreen-mengsel of broombutyl), zonder naald, met een dopje (chloorbutyl/isopreen-mengsel of broombutyl/isopreen-mengsel), met 0, 1 of 2 aparte naalden.

0,5 ml suspensie in een injectieflacon (type I-glas), grijze rubberen stop (chloorbutyl/isopreen-mengsel).

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Het vaccin moet gebruikt worden zoals het wordt geleverd; reconstitutie is niet nodig.

Parenterale geneesmiddelen dienen voor toediening visueel op vreemde deeltjes en verkleuring te worden gecontroleerd. Na krachtig schudden is VAQTA een enigszins ondoorzichtige, witte suspensie.

Goed schudden voor gebruik. Krachtig schudden is nodig om het vaccin in suspensie te houden. Voor een injectiespuit zonder aangehechte naald: houd de cilinder van de injectiespuit vast en bevestig de naald door deze rechtsom te draaien tot de naald stevig op de injectiespuit is bevestigd.

Het is belangrijk voor elke persoon een aparte steriele injectiespuit en -naald te gebruiken ter voorkoming van de overdracht van infecties van de ene persoon op de andere.

Al het ongebruikte geneesmiddel of afvalmateriaal dient te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nederland
Tel.: 0800 9999 000
E-mail: medicalinfo.nl@merck.com

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

RVG 20799

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 28 januari 1997
Datum van laatste verlenging: 21 december 2005

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Laatste gedeeltelijke wijziging betreft rubriek 2: 1 mei 2022