BIJLAGE I SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Bexsero suspensie voor injectie in voorgevulde spuit Meningokokken groep B-vaccin (rDNA, component, geadsorbeerd)

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Een dosis (0,5 ml) bevat:

Recombinant *Neisseria meningitidis* groep B NHBA-fusie-eiwit ^{1, 2, 3}

Recombinant *Neisseria meningitidis* groep B NadA-eiwit ^{1, 2, 3}

Recombinant *Neisseria meningitidis* groep B fHbp-fusie-eiwit ^{1, 2, 3}

Buitenmembraanvesikels (BMV) van *Neisseria meningitidis* groep B-stam

NZ98/254, gemeten als hoeveelheid totaal eiwit dat PorA P1.4 bevat ²

50 microgram

25 microgram

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Suspensie voor injectie. Melkwitte vloeibare suspensie.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Bexsero is geïndiceerd voor de actieve immunisatie van personen van 2 maanden en ouder tegen invasieve meningokokkenziekte veroorzaakt door *Neisseria meningitidis* groep B. Bij het vaccineren moet rekening worden gehouden met het effect van invasieve ziekte bij verschillende leeftijdsgroepen, evenals met de variabiliteit van de epidemiologie van antigenen voor groep B-stammen in verschillende geografische gebieden. Zie rubriek 5.1 voor informatie over bescherming tegen specifieke groep B-stammen.

Dit vaccin dient te worden gebruikt in overeenstemming met officiële aanbevelingen.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Dosering

Geproduceerd in *E. coli*-cellen door recombinant-DNA-technologie

² Geadsorbeerd aan aluminiumhydroxide (0,5 mg Al³⁺)

NHBA (Neisseria heparine-bindend antigeen), NadA (Neisseria-adhesine A), fHbp (factor H-bindend eiwit)

Tabel 1. Samenvatting van de dosering

Leeftijd bij eerste dosis	Primaire immunisatie	Intervallen tussen primaire doses	Booster
Zuigelingen van 2 tot en	Drie doses, elk van 0,5 ml	Niet minder dan 1 maand	Ja, één dosis tussen 12 en 15 maanden oud
met 5 maanden ^a	Twee doses, elk van 0,5 ml	Niet minder dan 2 maanden	met een interval van ten minste 6 maanden tussen de primaire serie en de boosterdosis b, c
Zuigelingen van 6 tot en met 11 maanden	Twee doses, elk van 0,5 ml	Niet minder dan 2 maanden	Ja, één dosis in het tweede levensjaar met een interval van minimaal 2 maanden tussen de primaire serie en de boosterdosis °
Kinderen van 12 tot en met 23 maanden	Twee doses, elk van 0,5 ml	Niet minder dan 2 maanden	Ja, één dosis met een interval van 12 tot en met 23 maanden tussen de primaire serie en de boosterdosis ^c
Kinderen van 2 tot en met 10 jaar Adolescenten (11 jaar of ouder)	Twee doses, elk van 0,5 ml	Niet minder dan 1 maand	Een boosterdosis dient overwogen te worden bij personen met een blijvend risico op blootstelling aan meningokokkenziekte, op basis
en volwassenen*		1.1.01.	van officiële aanbevelingen d

De eerste dosis moet niet worden gegeven op de leeftijd jonger dan 2 maanden. De veiligheid en werkzaamheid van Bexsero bij zuigelingen jonger dan 8 weken zijn nog niet vastgesteld. Er zijn geen gegevens beschikbaar.

Wijze van toediening

Het vaccin wordt toegediend via een diepe intramusculaire injectie, bij voorkeur in het anterolaterale gedeelte van de dij bij zuigelingen, of in de streek van de deltaspier van de bovenarm bij oudere personen.

Als meer dan één vaccin tegelijk wordt toegediend, moeten afzonderlijke injectieplaatsen worden gebruikt.

Het vaccin mag niet intraveneus, subcutaan of intradermaal worden toegediend, en mag niet worden gemengd met andere vaccins in dezelfde spuit.

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

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stof(fen) of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstof(fen).

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Terugvinden herkomst

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

In geval van uitstel mag de booster niet later dan op een leeftijd van 24 maanden worden gegeven.

^c Zie rubriek 5.1. De noodzaak voor en tijdsplanning van een boosterdosis na dit vaccinatieschema is niet vastgesteld

d Zie rubriek 5.1.

^{*} Gegevens over volwassenen ouder dan 50 jaar ontbreken.

Zoals dat voor alle vaccins geldt, dient ook toediening van Bexsero te worden uitgesteld bij personen die lijden aan een acute, ernstige, met koorts gepaard gaande ziekte. De aanwezigheid van een lichte infectie, zoals verkoudheid, mag echter niet leiden tot uitstel van vaccinatie. Niet intravasculair injecteren.

Zoals dat voor alle injecteerbare vaccins geldt, dienen passende medische behandeling en toezicht altijd direct beschikbaar te zijn voor het geval zich na toediening van het vaccin een anafylactische reactie voordoet.

Reacties die verband houden met angst, waaronder vasovagale reacties (syncope), hyperventilatie of stressgerelateerde reacties, kunnen in relatie met vaccinatie voorkomen als psychogene reactie op de naaldinjectie (zie rubriek 4.8). Het is belangrijk dat er passende procedures zijn om letsel als gevolg van flauwvallen te voorkomen.

Dit vaccin mag niet worden toegediend aan personen met trombocytopenie of een bloedstollingsstoornis die een contra-indicatie voor intramusculaire injectie vormt, tenzij het mogelijke voordeel duidelijk opweegt tegen het risico van toediening.

Zoals dat voor alle vaccins geldt, beschermt vaccinatie met Bexsero mogelijk niet alle gevaccineerden. Bexsero wordt niet geacht bescherming te bieden tegen alle circulerende meningokokken B-stammen (zie rubriek 5.1).

Zoals dat voor veel vaccins geldt, moet het medisch personeel zich ervan bewust zijn dat een temperatuursstijging kan optreden na vaccinatie van zuigelingen en kinderen (jonger dan 2 jaar). Profylactische toediening van antipyretica gelijktijdig met en meteen na vaccinatie kan de incidentie en intensiteit van koortsreacties na vaccinatie verminderen. Antipyretische medicatie dient te worden gestart volgens de lokale richtlijnen bij zuigelingen en kinderen (jonger dan 2 jaar).

Personen met een immunodeficiëntie, door het gebruik van immunosupressieve therapie, een genetische stoornis, of door een andere oorzaak, kunnen een verlaagde antilichaamrespons hebben bij actieve immunisatie.

Immunogeniciteitsgegevens zijn beschikbaar van personen met complementdeficiëntie, asplenie of miltdisfuncties (zie rubriek 5.1).

Personen met familiale complementdeficiënties (bijvoorbeeld C3- of C5-deficiënties) en personen die behandelingen ondergaan die de terminale complementactivatie remmen (bijvoorbeeld eculizumab) hebben een hoger risico op een invasieve ziekte veroorzaakt door *Neisseria meningitidis* groep B, zelfs als deze personen antilichamen ontwikkelen na vaccinatie met Bexsero.

Er zijn geen gegevens over het gebruik van Bexsero bij personen ouder dan 50 jaar en beperkte gegevens bij patiënten met chronische medische aandoeningen.

Wanneer de primaire immunisatieserie aan zeer premature zuigelingen (geboren na ≤ 28 weken zwangerschap) wordt toegediend, moet rekening worden gehouden met een potentieel risico op apneu en de noodzaak van controle van de ademhaling gedurende 48-72 uur, vooral bij zuigelingen met een voorgeschiedenis van onvolgroeide longen. Aangezien het voordeel van vaccinatie groot is bij deze groep zuigelingen, moet vaccinatie niet worden onthouden of uitgesteld.

Kanamycine wordt aan het begin van het productieproces gebruikt en wordt in latere productiestadia verwijderd. Indien aanwezig, bedraagt het kanamycineniveau in het uiteindelijke vaccin minder dan 0,01 microgram per dosis.

Veilig gebruik van Bexsero bij personen die gevoelig zijn voor kanamycine is niet vastgesteld.

Dit middel 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

Gebruik met andere vaccins

Bexsero kan gelijktijdig worden toegediend met een van de volgende vaccinantigenen, ofwel als monovalent of als combinatievaccin: difterie, tetanus, acellulair pertussis, *Haemophilus influenzae* type b, geïnactiveerde poliomyelitis, hepatitis B, 7-valent pneumokokkenconjugaat, mazelen, bof, rodehond, varicella en meningokokkengroepen A, C, W, Y conjugaat.

Uit klinische onderzoeken is gebleken dat de immuunrespons van de gelijktijdig toegediende standaardvaccins niet werd beïnvloed door gelijktijdige toediening van Bexsero, gebaseerd op niet-inferieure antilichaamresponspercentages bij standaardvaccins die afzonderlijk werden gegeven. Inconsistente resultaten werden gezien bij verschillende klinische onderzoeken naar immuunreacties tegen het geïnactiveerd poliovirus type 2 en het aan pneumokokken geconjugeerde serotype 6B en lagere antilichaamtiters tegen het pertussisantigeen pertactine waren ook geconstateerd, maar deze gegevens wijzen niet op klinisch significante interferentie.

Door een verhoogd risico op koorts, gevoeligheid op de injectieplaats, verandering in eetgewoonten en prikkelbaarheid, wanneer Bexsero gelijktijdig toegediend wordt met de hierboven genoemde vaccins, kan overwogen worden, indien mogelijk, de vaccinaties apart te geven. Profylactisch gebruik van paracetamol vermindert de incidentie en ernst van koorts zonder de immunogeniciteit te beïnvloeden van zowel Bexsero als standaardvaccins. Het effect van andere antipyretica dan paracetamol op de immuunrespons is niet onderzocht.

Er is geen onderzoek uitgevoerd naar het effect van gelijktijdige toediening van Bexsero met andere vaccins dan hierboven vermeld.

Bij gelijktijdige toediening met andere vaccins, moet Bexsero op afzonderlijke injectieplaatsen worden toegediend (zie rubriek 4.2).

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Er zijn onvoldoende klinische gegevens beschikbaar over gebruik tijdens de zwangerschap.

Het mogelijke risico voor zwangere vrouwen is niet bekend. Bij een duidelijk risico op blootstelling aan meningokokkeninfectie mag de vaccinatie echter niet worden onthouden.

In een onderzoek bij vrouwelijke konijnen die Bexsero toegediend kregen in een dosis van ongeveer tienmaal het equivalent van de humane dosis op basis van lichaamsgewicht, is geen bewijs aangetroffen voor maternale of foetale toxiciteit, en geen effecten op zwangerschap, moederlijk gedrag, vrouwelijke vruchtbaarheid of postnatale ontwikkeling.

Borstvoeding

Informatie over de veiligheid van het vaccin voor vrouwen en hun kinderen tijdens de borstvoeding is niet beschikbaar. De baten-risicoverhouding moet worden onderzocht alvorens te besluiten tot immunisatie tijdens de borstvoeding.

Er zijn geen bijwerkingen waargenomen bij gevaccineerde moederkonijnen of bij hun nakomelingen tot en met dag 29 van de lactatie. Bexsero was immunogeen bij de moederdieren die voorafgaand aan het zogen werden gevaccineerd, en antistoffen werden gedetecteerd in het nageslacht, maar de hoeveelheid antilichamen in melk werd niet bepaald.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen gegevens over vruchtbaarheid bij mensen.

In dieronderzoeken zijn geen effecten waargenomen op de vruchtbaarheid van vrouwen.

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

Bexsero heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen. Enkele bijwerkingen die zijn vermeld in rubriek 4.8 *Bijwerkingen* kunnen echter de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen tijdelijk beïnvloeden.

4.8 Bijwerkingen

Overzicht van het veiligheidsprofiel

De veiligheid van Bexsero is geëvalueerd in 17 onderzoeken, inclusief 10 gerandomiseerde gecontroleerde klinische studies met 10.565 proefpersonen (vanaf de leeftijd van 2 maanden) die minimaal één dosis Bexsero toegediend kregen. Van de personen die Bexsero toegediend kregen, waren 6.837 zuigelingen en kinderen (jonger dan 2 jaar), 1.051 kinderen (van 2 tot 10 jaar) en 2.677 adolescenten en volwassenen. Van de proefpersonen die de primaire immunisatieserie voor zuigelingen van Bexsero toegediend kregen, kregen 3.285 een boosterdosis in het tweede levensjaar.

De meest voorkomende lokale en systemische bijwerkingen bij zuigelingen en kinderen (jonger dan 2 jaar) die in klinische studies zijn waargenomen, waren gevoeligheid en erytheem op de injectieplaats, koorts en prikkelbaarheid.

In klinische onderzoeken bij zuigelingen gevaccineerd op de leeftijd van 2, 4 en 6 maanden, is bij 69% tot 79% van de proefpersonen melding gemaakt van koorts (≥ 38°C) wanneer Bexsero gelijktijdig werd toegediend met standaardvaccins (die de volgende antigenen bevatten: 7-valent pneumokokkenconjugaat, difterie, tetanus, acellulair pertussis, hepatitis B, geïnactiveerde poliomyelitis en *Haemophilus influenzae* type b) in vergelijking met 44% tot 59% van de proefpersonen die alleen de standaardvaccins kregen toegediend. Bij zuigelingen die Bexsero en standaardvaccins toegediend kregen, is ook vaker melding gemaakt van het gebruik van antipyretica. Wanneer alleen Bexsero werd toegediend, kwam koorts bij zuigelingen even vaak voor als bij standaardzuigelingenvaccins die tijdens klinische studies werden toegediend. Eventuele koorts volgde in het algemeen een voorspelbaar patroon, waarbij de meeste koortsgevallen de dag na de vaccinatie over waren.

De meest voorkomende lokale en systemische bijwerkingen waargenomen bij adolescenten en volwassenen waren pijn op de injectieplaats, malaise en hoofdpijn.

Er is geen toename waargenomen in de incidentie of ernst van bijwerkingen bij opeenvolgende doses in de vaccinatiereeks.

Tabel met bijwerkingen

Bijwerkingen (na primaire immunisatie of boosterdosis) die ten minste als mogelijk gerelateerd aan de vaccinatie kunnen worden beschouwd, zijn naar frequentie ingedeeld.

De frequentie is als volgt geclassificeerd:

Zeer vaak: $(\geq 1/10)$

Vaak: $(\geq 1/100, < 1/10)$ Soms: $(\geq 1/1.000, < 1/100)$ Zelden: $(\geq 1/10.000, < 1/1.000)$

Zeer zelden: (< 1/10.000)

Niet bekend: (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

De bijwerkingen worden binnen elke frequentiegroep gerangschikt in aflopende volgorde van ernst.

Naast de meldingen uit klinische onderzoeken, zijn ook de wereldwijd ontvangen vrijwillige meldingen over bijwerkingen van Bexsero sinds de introductie op de markt in de volgende lijst opgenomen. Aangezien deze bijwerkingen vrijwillig zijn gemeld door een populatie van onbekende omvang, is het niet altijd mogelijk om een betrouwbare schatting van de frequentie te geven en worden ze daarom hier vermeld met de frequentie Niet bekend.

Zuigelingen en kinderen (tot en met 10 jaar)

Bloed- en lymfestelselaandoeningen

Niet bekend: lymfadenopathie

<u>Immuunsysteemaandoeningen</u>

Niet bekend: allergische reacties (waaronder anafylactische reacties)

Voedings- en stofwisselingsstoornissen

Zeer vaak: eetstoornissen

Zenuwstelselaandoeningen

Zeer vaak: slaperigheid, ongewoon huilen, hoofdpijn

Soms: insulten (inclusief febriele insulten)

Niet bekend: hypotoon-hyporesponsieve episode, meningeale prikkeling (tekenen van meningeale prikkeling zoals stijfheid van de nek of fotofobie zijn kort na de vaccinatie sporadisch gemeld. Deze symptomen waren mild en van voorbijgaande aard).

Bloedvataandoeningen

Soms: bleekheid (zelden na booster)

Zelden: ziekte van Kawasaki

Maagdarmstelselaandoeningen

Zeer vaak: diarree, braken (soms na booster)

Huid- en onderhuidaandoeningen

Zeer vaak: huiduitslag (kinderen van 12 tot en met 23 maanden) (soms na booster)

Vaak: huiduitslag (zuigelingen en kinderen van 2 tot en met 10 jaar)

Soms: eczeem Zelden: urticaria

Skeletspierstelsel- en bindweefselaandoeningen

Zeer vaak: artralgie

Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen

Zeer vaak: koorts (≥ 38 °C), gevoeligheid op de injectieplaats (inclusief ernstige gevoeligheid op de injectieplaats, gedefinieerd als huilen wanneer de geïnjecteerde ledemaat wordt bewogen), erytheem op de injectieplaats, zwelling op de injectieplaats, verharding op de injectieplaats, prikkelbaarheid Soms: koorts (> 40 °C)

Niet bekend: injectieplaatsreacties (inclusief uitgebreide zwelling van de gevaccineerde ledemaat, blaren op of rondom de injectieplaats en een nodus op de injectieplaats die meer dan een maand kan aanhouden)

Adolescenten (van 11 jaar en ouder) en volwassenen

Bloed- en lymfestelselaandoeningen

Niet bekend: lymfadenopathie

<u>Immuunsysteemaandoeningen</u>

Niet bekend: allergische reacties (waaronder anafylactische reacties)

Zenuwstelselaandoeningen

Zeer vaak: hoofdpijn

Niet bekend: syncope of vasovagale reacties op een injectie, meningeale prikkeling (tekenen van meningeale prikkeling zoals stijfheid van de nek of fotofobie zijn kort na de vaccinatie sporadisch gemeld. Deze symptomen waren mild en van voorbijgaande aard).

Maagdarmstelselaandoeningen

Zeer vaak: misselijkheid

Huid- en onderhuidaandoeningen

Niet bekend: huiduitslag

Skeletspierstelsel- en bindweefselaandoeningen

Zeer vaak: myalgie, artralgie

Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen

Zeer vaak: pijn op de injectieplaats (inclusief ernstige pijn op de injectieplaats, gedefinieerd als niet in staat normale dagelijkse activiteiten uit te voeren), zwelling op de injectieplaats, verharding op de injectieplaats, erytheem op de injectieplaats, malaise

Niet bekend: koorts, injectieplaatsreacties (inclusief uitgebreide zwelling van de gevaccineerde ledemaat, blaren op of rondom de injectieplaats en een nodus op de injectieplaats die meer dan een maand kan aanhouden)

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 nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V.

4.9 Overdosering

Ervaring met overdosering is beperkt. In het geval van overdosering wordt controle van de vitale functies en mogelijke symptomatische behandeling aangeraden.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: meningokokkenvaccins, ATC-code: J07AH09

Werkingsmechanisme

Immunisatie met Bexsero is bedoeld om de aanmaak te stimuleren van bactericide antilichamen die de vaccinantigenen NHBA, NadA, fHbp en PorA P1.4 herkennen (het immunodominante antigeen in de BMV-component) en die naar verwachting beschermend werken tegen invasieve meningokokkenziekte. Aangezien deze antigenen variabel tot expressie worden gebracht door verschillende stammen, kunnen meningokokken die deze voldoende tot expressie brengen worden gedood met de door het vaccin geïnduceerde antilichamen. Het Meningococcal Antigen Typing System (MATS) is ontwikkeld om de antigeenprofielen van de verschillende meningokokken B-bacteriestammen te koppelen aan het doden van de stammen bij bepaling van bactericide-antilichaamtiters in serum met humaan complement (hSBA). Uit een onderzoek van ongeveer 1.000 verschillende invasieve meningokokken groep B-isolaten verzameld tijdens 2007-2008 in 5 Europese landen bleek dat, afhankelijk van het land van herkomst, tussen de 73% en 87% van de meningokokken groep B-isolaten beschikte over een MATS-antigeenprofiel dat door het vaccin gedekt wordt. Over het geheel genomen bleek 78% (95% BI: 63-90) van de ongeveer 1.000 stammen potentieel gevoelig voor door het vaccin geïnduceerde antilichamen.

Klinische werkzaamheid

De werkzaamheid van Bexsero is niet beoordeeld door middel van klinisch onderzoek. De werkzaamheid van het vaccin is afgeleid door de inductie van de bactericide antilichaamrespons tegen elk van de vaccinantigenen in serum aan te tonen (zie de rubriek Immunogeniciteit). De werkzaamheid en invloed van vaccinatie zijn aangetoond in de dagelijkse praktijk.

Invloed van vaccinatie op het aantal ziektegevallen

In het Verenigd Koninkrijk werd Bexsero in september 2015 opgenomen in het rijksvaccinatieprogramma (*national immunisation programme*, NIP) met een schema van twee doses bij zuigelingen (op de leeftijd van 2 en 4 maanden) gevolgd door een boosterdosis (op de leeftijd van 12 maanden). In dit kader heeft *Public Health England* (PHE) landelijk een observationeel onderzoek van 3 jaar uitgevoerd dat het volledige geboortecohort betrof.

Nadat het programma drie jaar liep, werd een statistisch significante verlaging van 75% [*Incidence Rate Ratio* (IRR) 0,25 (95% BI: 0,19-0,36)] gezien in gevallen van invasieve meningokokkenziekte veroorzaakt door *Neisseria meningitidis* groep B bij zuigelingen die voor vaccinatie in aanmerking kwamen, onafhankelijk van de vaccinatiestatus van de zuigeling of voorspelde dekking van meningokokken groep B-stammen.

In Zuid-Australië kregen meer dan 30.000 leerlingen van 16 tot en met 19 jaar (van 91% van de middelbare scholen) twee doses Bexsero met een tussenpoos van één tot drie maanden. In een onderbroken tijdreeksanalyse werd een statistisch significante verlaging van 71% (95% BI: 15-90) gezien in gevallen van invasieve meningokokkenziekte veroorzaakt door *Neisseria meningitidis* groep B tijdens de follow-upperiode van twee jaar (juli 2017-juni 2019).

Immunogeniciteit

De bactericide antilichaamrespons in serum tegen elk van de vaccinantigenen NadA, fHbp, NHBA en PorA P1.4 is geëvalueerd met behulp van een set van vier meningokokken groep B-referentiestammen. Bactericide antilichamen tegen deze stammen zijn gemeten in een bepaling naar bactericide activiteit in serum (SBA) door gebruik te maken van humaan serum als bron van complement (hSBA). Er zijn niet van alle vaccinatieschema's met de referentiestam voor NHBA gegevens beschikbaar.

De meeste onderzoeken naar primaire immunogeniciteit zijn uitgevoerd als gerandomiseerde, gecontroleerde, klinische multicenterstudies. Immunogeniciteit is geëvalueerd bij zuigelingen, kinderen, adolescenten en volwassenen.

Immunogeniciteit bij zuigelingen en kinderen

In onderzoeken bij zuigelingen kregen de deelnemers drie doses Bexsero toegediend, op de leeftijd van 2, 4 en 6 of 2, 3 en 4 maanden, en een boosterdosis in het tweede levensjaar, vanaf een leeftijd van 12 maanden. De serums werden verkregen voorafgaand aan de vaccinatie, een maand na de derde vaccinatie (zie Tabel 2) en een maand na de boostervaccinatie (zie Tabel 3). In een vervolgonderzoek werd één jaar na de boosterdosis de persistentie van de immuunrespons bepaald (zie Tabel 3). De immunogeniciteit na twee of drie doses gevolgd door een booster is bij zuigelingen van 2 tot en met 5 maanden in een ander klinisch onderzoek geëvalueerd. De immunogeniciteit na twee doses is ook gedocumenteerd in een ander onderzoek bij zuigelingen die op een leeftijd van 6 tot en met 8 maanden in het onderzoek werden opgenomen (zie Tabel 4).

Kinderen die niet eerder gevaccineerd waren, kregen eveneens twee doses toegediend in hun tweede levensjaar, en bij hen werd één jaar na de tweede dosis de persistentie van antistoffen gemeten (zie Tabel 4).

Immunogeniciteit bij zuigelingen van 2 tot en met 5 maanden

Reeks met drie doses gevolgd door een booster

De resultaten van immunogeniciteit gemeten één maand na drie doses van Bexsero toegediend op een leeftijd van 2, 3, 4 en 2, 4, 6 maanden, zijn samengevat in Tabel 2. De bactericide antilichaamrespons één maand na de derde vaccinatie gemeten tegen meningokokkenreferentiestammen was hoog voor de antigenen fHbp, NadA en PorA P1.4 bij beide Bexsero-vaccinatieschema's. De bactericiderespons tegen het NHBA-antigeen was ook hoog bij zuigelingen die volgens het schema van 2, 4, 6 maanden waren gevaccineerd, maar dit antigeen bleek minder immunogeen bij het schema van 2, 3, 4 maanden. De klinische consequenties van de verminderde immunogeniciteit van het NHBA-antigeen bij dit schema zijn niet bekend.

Tabel 2. Bactericide antilichaamrespons in serum 1 maand na de derde dosis Bexsero, gegeven op een leeftijd van 2, 3, 4 of 2, 4, 6 maanden

Antigeen		Onderzoek V72P13 2, 4, 6 maanden	Onderzoek V72P12 2, 3, 4 maanden	Onderzoek V72P16 2, 3, 4 maanden
erri.	% seropositief* (95% BI)	n=1.149 100% (99-100)	n=273 99% (97-100)	n=170 100% (98-100)
fHbp	hSBA GMT**	91	82	101
	(95% BI)	(87-95)	(75-91)	(90-113)
NadA	% seropositief	n=1.152	n=275	n=165
	(95% BI)	100% (99-100)	100% (99-100)	99% (97-100)
NauA	hSBA GMT	635	325	396
	(95% BI)	(606-665)	(292-362)	(348-450)
PorA P1.	% seropositief	n=1.152	n=274	n=171
	(95% BI)	84% (82-86)	81% (76-86)	78% (71-84)
4	hSBA GMT	14	11	10
	(95% BI)	(13-15)	(9,14-12)	(8,59-12)
NHBA	% seropositief (95% BI)	n=100 84% (75-91)	n=112 37% (28-46)	n=35 43% (26-61)
	hSBA GMT (95% BI)	16 (13-21)	3,24 (2,49-4,21)	3,29 (1,85-5,83)

^{* %} seropositief = het percentage proefpersonen met hSBA $\geq 1:5$.

Gegevens van persistentie van bactericide antilichamen 8 maanden na vaccinatie met Bexsero op een leeftijd van 2, 3 en 4 maanden, en 6 maanden na vaccinatie met Bexsero op een leeftijd van 2, 4 en 6 maanden (tijd voor booster), en gegevens van boostervaccinatie na een vierde Bexsero-dosis toegediend op een leeftijd van 12 maanden zijn samengevat in Tabel 3. Persistentie van de immuunrespons één jaar na de boosterdosis is ook samengevat in Tabel 3.

Tabel 3. Bactericide antilichaamrespons in serum na boostervaccinatie op een leeftijd van 12 maanden na een primaire reeks toegediend op een leeftijd

^{**} GMT = geometrisch gemiddelde titer.

van 2, 3 en 4 of 2, 4 en 6 maanden, en persistentie van de bactericide antilichamen één jaar na de booster

Antigeen		2, 3, 4, 12 maanden	2, 4, 6, 12 maanden
	Voor booster*	n=81	n=426
	% seropositief** (95% BI)	58% (47-69)	82% (78-85)
	hSBA GMT*** (95% BI)	5,79 (4,54-7,39)	10 (9,55-12)
	1 maand na booster	n=83	n=422
fHbp	% seropositief (95% BI)	100% (96-100)	100% (99-100)
	hSBA GMT (95% BI)	135 (108-170)	128 (118-139)
	12 maanden na booster		n=299
	% seropositief (95% BI)	-	62% (56-67)
	hSBA GMT (95% BI)		6,5 (5,63-7,5)
	Voor booster	n=79	n=423
	% seropositief (95% BI)	97% (91-100)	99% (97-100)
	hSBA GMT (95% BI)	63 (49-83)	81 (74-89)
	1 maand na booster	n=84	n=421
NadA	% seropositief (95% BI)	100% (96-100)	100% (99-100)
	hSBA GMT (95% BI)	1.558 (1.262-1.923)	1.465 (1.350-1.590)
	12 maanden na booster		n=298
	% seropositief (95% BI)	-	97% (95-99)
	hSBA GMT (95% BI)		81 (71-94)
	Voor booster	n=83	n=426
	% seropositief (95% BI)	19% (11-29)	22% (18-26)
	hSBA GMT (95% BI)	1,61 (1,32-1,96)	2,14 (1,94-2,36)
	1 maand na booster	n=86	n=424
PorA P1.4	% seropositief (95% BI)	97% (90-99)	95% (93-97)
	hSBA GMT (95% BI)	47 (36-62)	35 (31-39)
	12 maanden na booster		n=300
	% seropositief (95% BI)	-	17% (13-22)
	hSBA GMT (95% BI)		1,91 (1,7-2,15)
	Voor booster	n=69	n=100
	% seropositief (95% BI)	25% (15-36)	61% (51-71)
	hSBA GMT (95% BI)	2,36 (1,75-3,18)	8,4 (6,4-11)
	1 maand na booster	n=67	n=100
NHBA	% seropositief (95% BI)	76% (64-86)	98% (93-100)
	hSBA GMT (95% BI)	12 (8,52-17)	42 (36-50)
	12 maanden na booster		n=291
	% seropositief (95% BI)	-	36% (31-42)
* 411.1	hSBA GMT (95% BI)	:	3,35 (2,88-3,9)

tijd voor booster verwijst naar de persistentie van bactericide antilichamen 8 maanden na vaccinatie met Bexsero op de leeftijd van 2, 3 en 4 maanden en 6 maanden na vaccinatie met Bexsero op de leeftijd van 2, 4 en 6 maanden.

Een afname van antilichaamtiters tegen de PorA P1.4 en fHbp-antigenen (bij respectievelijk 9%-10% en 12%-20% van de proefpersonen met een hSBA \geq 1:5) is waargenomen in een aanvullend onderzoek bij kinderen van 4 jaar bij wie als zuigeling een volledig priming- en boosterschema is toegepast. In hetzelfde onderzoek vormde de respons op een volgende dosis een indicatie van immunologisch geheugen, aangezien bij 81%-95% van de proefpersonen sprake was van een hSBA \geq 1:5 voor PorA P1.4 en bij 97%-100% voor fHbp-antigenen na volgende vaccinatie. Het klinisch belang van deze observatie en de noodzaak tot aanvullende boosterdoses om een langere beschermende immuniteit te kunnen garanderen, zijn niet vastgesteld.

Primaire reeks met twee doses gevolgd door een booster

^{** %} seropositief = het percentage proefpersonen met hSBA $\geq 1:5$.

^{***} GMT = geometrisch gemiddelde titer.

De immunogeniciteit na twee primaire doses (bij een leeftijd van 3 en een halve maand en 5 maanden oud) of drie primaire doses Bexsero (bij een leeftijd van 2 en een halve maand, 3 en een halve maand en 5 maanden oud) gevolgd door een boosterdosis bij zuigelingen die voor het eerst gevaccineerd zijn op een leeftijd tussen 2 en 5 maanden oud, is geëvalueerd in een additioneel fase III klinisch onderzoek. Het percentage seropositieve proefpersonen (dat wil zeggen die een hSBA bereikten van ten minste 1:4) varieerde van 44% tot 100% een maand na de tweede dosis en van 55% tot 100% een maand na de derde dosis. Een maand na een boosterdosis die 6 maanden na de laatste dosis is toegediend, varieerden de percentages seropositieve proefpersonen van 87% tot 100% voor de reeks met twee doses en van 83% tot 100% voor de reeks met drie doses.

Antilichaampersistentie werd geëvalueerd in een extensie-onderzoek bij kinderen van 3 tot 4 jaar oud. Vergelijkbare percentages proefpersonen waren seropositief bij 2 tot 3 jaar nadat ze eerst waren gevaccineerd met ofwel twee doses gevolgd door een booster met Bexsero (variërend van 35% tot 91%) of drie doses gevolgd door een booster (variërend van 36% tot 84%). In hetzelfde onderzoek bleek de respons op een additionele dosis toegediend 2 tot 3 jaar na de booster indicatief voor immunologisch geheugen zoals weergegeven door een sterke antilichaamrespons tegen alle Bexsero antigenen, variërend van respectievelijk 81% tot 100% en van 70% tot 99%. Deze observaties zijn consitent met een adequate vacinatie op zuigelingenleeftijd met zowel de primaire reeks met twee doses als een primaire reeks met drie doses gevolgd door een booster met Bexsero.

Immunogeniciteit bij zuigelingen van 6 tot en met 11 maanden en kinderen van 12 tot en met 23 maanden

De immunogeniciteit na twee doses die met een tussenperiode van twee maanden werden toegediend aan kinderen van 6 tot en met 23 maanden is gedocumenteerd in twee onderzoeken die zijn samengevat in Tabel 4. De serumresponspercentages en de hSBA GMT's tegen elk vaccinantigeen waren hoog en vergelijkbaar na de reeks van twee doses bij zuigelingen van 6-8 maanden en kinderen van 13-15 maanden. Gegevens van antilichaampersistentie één jaar na de twee doses op de leeftijd van 13 en 15 maanden zijn ook samengevat in Tabel 4.

Tabel 4. Bactericide antilichaamrespons in serum na Bexsero-vaccinatie op een leeftijd van 6 en 8 maanden of 13 en 15 maanden en persistentie van bactericide antilichamen één jaar na de twee doses op een leeftijd van 13 en 15 maanden

		Leeftijds	scategorie
Antigeen		6 tot en met 11 maanden	12 tot en met 23 maanden
		Leeftijd bij vaccinatie	
		6, 8 maanden	13, 15 maanden
	1 maand na 2 ^e dosis	n=23	n=163
	% seropositief* (95% BI)	100% (85-100)	100% (98-100)
eur.	hSBA GMT** (95% BI)	250 (173-361)	271 (237-310)
fHbp	12 maanden na 2 ^e dosis		n=68
	% seropositief (95% BI)	-	74% (61-83)
	hSBA GMT (95% BI)		14 (9,4-20)
	1 maand na 2 ^e dosis	n=23	n=164
	% seropositief (95% BI)	100% (85-100)	100% (98-100)
NadA	hSBA GMT (95% BI)	534 (395-721)	599 (520-690)
NauA	12 maanden na 2 ^e dosis		n=68
	% seropositief (95% BI)	-	97% (90-100)
	hSBA GMT (95% BI)		70 (47-104)
	1 maand na 2 ^e dosis	n=22	n=164
	% seropositief (95% BI)	95% (77-100)	100% (98-100)
PorA P1.	hSBA GMT (95% BI)	27 (21-36)	43 (38-49)
4	12 maanden na 2 ^e dosis		n=68
	% seropositief (95% BI)	-	18% (9-29)
	hSBA GMT (95% BI)		1,65 (1,2-2,28)
	1 maand na 2 ^e dosis		n=46
	% seropositief (95% BI)	-	63% (48-77)
NHBA	hSBA GMT (95% BI)		11 (7,07-16)
ΝΠΒΑ	12 maanden na 2 ^e dosis		n=65
	% seropositief (95% BI)	-	38% (27-51)
	hSBA GMT (95% BI)		3,7 (2,15-6,35)

^{* %} seropositief = het percentage proefpersonen met hSBA ≥ 1:4 (in de leeftijdscategorie van 6 tot en met 11 maanden) en een hSBA ≥ 1:5 (in de leeftijdscategorie van 12 tot en met 23 maanden).

Immunogeniciteit bij kinderen van 2 tot en met 10 jaar oud

De immunogeniciteit na twee doses Bexsero, toegediend ofwel een of twee maanden na elkaar bij kinderen van 2 tot en met 10 jaar oud, is onderzocht in een eerste fase III klinisch onderzoek en het vervolg erop. In het eerste onderzoek, waarvan de resultaten staan samengevat in Tabel 5, kregen deelnemers twee doses Bexsero twee maanden na elkaar. De seroresponspercentages en hSBA GMT's tegen elk van de vaccinantigenen waren hoog na de reeks met twee doses bij kinderen (Tabel 5).

^{**} GMT = geometrisch gemiddelde titer.

Tabel 5. Bactericide antilichaamrespons in serum 1 maand na de tweede dosis Bexsero toegediend aan kinderen 2-10 jaar oud na een schema van 0, 2-maanden

Antigeen		2 tot en met 5 jaar oud	6 tot en met 10 jaar oud
fHbp	% seropositief* (95% BI) hSBA GMT**	N=99 100% (96-100) 140	N=287 99% (96-100) 112
NadA	(95% BI) % seropositief (95% BI) hSBA GMT	(112-175) N=99 99% (95-100) 584 (466-722)	(96-130) N=291 100% (98-100) 457 (202-531)
PorA P1.4	(95% BI) % seropositief (95% BI) hSBA GMT (95% BI)	(466-733) N=100 98% (93-100) 42 (33-55)	(392-531) N=289 99% (98-100) 40 (34-48)
NHBA	% seropositief (95% BI) hSBA GMT	N=95 91% (83-96) 23	N=275 95% (92-97) 35
	(95% BI)	(18-30)	(29-41)

^{* %} seropositief = het percentage proefpersonen met een hSBA ≥ 1:4 (tegen referentiestammen voor fHbp, NadA, PorA P1.4 antigenen) en een hSBA ≥ 1:5 (tegen referentiestam voor NHBA antigeen).

In het vervolgonderzoek, waarin twee doses Bexsero werden toegediend één maand na elkaar aan niet eerder gevaccineerde kinderen, waren hoge percentages proefpersonen seropositief één maand na de tweede dosis. Een vroege immuunrespons na de eerste dosis werd ook geëvalueerd. Het percentage seropositieve proefpersonen (dat wil zeggen dat een hSBA bereikte van ten minste 1:4) over de stammen varieerde van 46% tot 95% één maand na de eerste dosis en van 69% tot 100% één maand na de tweede dosis (Tabel 6).

^{**} GMT = geometrisch gemiddelde titer.

Tabel 6. Bactericide antilichaamrespons 1 maand na de tweede dosis Bexsero toegediend aan kinderen van 2-10 jaar oud na een schema van 0, 1-maand

Antigeen		35 tot en met 47 maanden oud	4 tot en met 7 jaar oud	8 tot en met 10 jaar oud
fHbp	% seropositief* (95% BI)	N=98 100% (96,3-100)	N=54 98% (90,1-99,95)	N=34 100% (89,7-100)
•	hSBA GMT**	107	76.62	52.32
	(95% BI)	(84-135)	(54-108)	(34-81)
NadA	% seropositief	N=98	N=54	N=34
	(95% BI)	100% (96,3-100)	100% (93,4-100)	100% (89,7-100)
NauA	hSBA GMT	631	370.41	350.49
	(95% BI)	(503-792)	(264-519)	(228-540)
PorA P1.4	% seropositief (95% BI)	N=98 100% (96,3-100)	N=54 100% (93,4-100)	N=33 100% (89,4-100)
POFA F1.4	hSBA GMT	34	30.99	30.75
	(95% BI)	(27-42)	(28-49)	(20-47)
NHBA	% seropositief	N=91	N=52	N=34
	(95% BI)	75% (64,5-83,3)	69% (54,9-81,3)	76% (58,8-89,3)
МПВА	hSBA GMT	12	9.33	12.35
	(95% BI)	(7,57-18)	(5,71-15)	(6,61-23)

^{* %} seropositief = het percentage proefpersonen met een hSBA ≥ 1:4 (tegen referentiestammen voor fHbp, NadA, PorA P1.4 antigenen) en een hSBA ≥ 1:5 (tegen referentiestam voor NHBA antigeen).

In hetzelfde vervolgonderzoek werd ook de antilichaampersistentie beoordeeld en de respons op een boosterdosis bij kinderen die de primaire serie met twee doses kregen op een leeftijd van 2-5 of 6-10 jaar. Na 24-36 maanden nam het percentage seropositieve proefpersonen (dat wil zeggen dat een hSBA bereikte van ten minste 1:4) af en varieerde over de stammen van 21% tot 74% bij kinderen van 4-7 jaar oud en van 47% tot 86% bij kinderen van 8-12 jaar oud. De respons op een boosterdosis die 24-36 maanden na de primaire serie werd toegediend, vormde een indicatie van immunologisch geheugen, aangezien het percentage seropositieve proefpersonen over de stammen varieerde van 93% tot 100% bij kinderen van 4-7 jaar oud en van 96% tot 100% bij kinderen van 8-12 jaar oud.

Immunogeniciteit bij adolescenten (11 jaar of ouder) en volwassenen

Adolescenten kregen twee doses Bexsero toegediend met een interval van een, twee of zes maanden tussen de doses; deze gegevens zijn samengevat in Tabel 7 en Tabel 8.

In onderzoeken bij volwassenen zijn gegevens verkregen na twee doses Bexsero, met een interval van één of twee maanden tussen de doses (zie Tabel 9).

De vaccinatieschema's van twee doses, toegediend met een interval van één of twee maanden, gaven een vergelijkbare immuunrespons bij zowel volwassenen als adolescenten. Vergelijkbare immuunresponsen werden ook gemeten bij adolescenten die twee doses Bexsero toegediend kregen met een interval van zes maanden.

^{**} GMT = geometrisch gemiddelde titer.

Tabel 7. Bactericide antilichaamrespons in serum bij adolescenten op één maand na twee doses Bexsero, toegediend volgens verschillende schema's van twee doses, en persistentie van bactericide antilichamen 18 tot 23 maanden na de tweede dosis

Antigeen		0, 1 maanden	0, 2 maanden	0, 6 maanden
	1 maand na 2 ^e dosis	N=638	N=319	N=86
	% seropositief*	100%	100%	100%
	(95% BI)	(99-100)	(99-100)	(99-100)
	hSBA GMT**	210	234	218
ettl	(95% BI)	(193-229)	(209-263)	(157-302)
fHbp	18-23 maanden na 2 ^e dosis	N=102	N=106	N=49
	% seropositief	82%	81%	84%
	(95% BI)	(74-89)	(72-88)	(70-93)
	hSBA GMT	29	34	27
	(95% BI)	(20-42)	(24-49)	(16-45)
	1 maand na 2 ^e dosis	N=639	N=320	N=86
	% seropositief	100%	99%	99%
	(95% BI)	(99-100)	(98-100)	(94-100)
	hSBA GMT	490	734	880
NadA	(95% BI)	(455-528)	(653-825)	(675-1147)
INauA	18-23 maanden na 2 ^e dosis	N=102	N=106	N=49
	% seropositief	93%	95%	94%
	(95% BI)	(86-97)	(89-98)	(83-99)
	hSBA GMT	40	43	65
	(95% BI)	(30-54)	(33-58)	(43-98)
	1 maand na 2 ^e dosis	N=639	N=319	N=86
	% seropositief	100%	100%	100%
	(95% BI)	(99-100)	(99-100)	(96-100)
	hSBA GMT	92	123	140
PorA P1.4	(95% BI)	(84-102)	(107-142)	(101-195)
101A11.4	18-23 maanden na 2 ^e dosis	N=102	N=106	N=49
	% seropositief	75%	75%	86%
<u> </u>	(95% BI)	(65-83)	(66-83)	(73-94)
	hSBA GMT	17	19	27
	(95% BI)	(12-24)	(14-27)	(17-43)
<u> </u>	1 maand na 2 ^e dosis	N=46	N=46	-
	% seropositief	100%	100%	_
NHBA	(95% BI)	(92-100)	(92-100)	_
	hSBA GMT	99	107	_
	(95% BI)	(76-129)	(82-140)	_

^{* %} seropositief = het percentage proefpersonen met hSBA \geq 1:4.

In het onderzoek bij adolescenten werd de bactericide respons na twee doses Bexsero gestratificeerd naar een hSBA-uitgangswaarde van minder dan 1:4 of gelijk aan of groter dan 1:4. De serumresponspercentages en het percentage personen met ten minste een 4-voudige toename in hSBA-titers vanaf de uitgangswaarde-tot één maand na de tweede dosis Bexsero zijn samengevat in Tabel 8. Na een vaccinatie met Bexsero was een hoog percentage personen seropositief en bereikte een 4-voudige toename van hSBA-titers, onafhankelijk van de status voor de vaccinatie.

^{**} GMT = geometrisch gemiddelde titer.

Tabel 8. Percentage adolescenten met een serumrespons en ten minste een 4-voudige toename van bactericide titers op één maand na twee doses Bexsero, toegediend volgens verschillende schema's van twee doses - gestratificeerd naar pre-vaccinatie titers

Antigeen			0, 1 maanden	0, 2 maanden	0, 6 maanden
	% seropositief*	Titer voor vaccinatie < 1:4	N=369 100% (98-100)	N=179 100% (98-100)	N=55 100% (94-100)
fHbp	na 2º dosis (95% BI)	Titer voor vaccinatie ≥ 1:4	N=269 100% (99-100)	N=140 100% (97-100)	N=31 100% (89-100)
	% 4-voudige toename	Titer voor vaccinatie < 1:4	N=369 100% (98-100)	N=179 100% (98-100)	N=55 100% (94-100)
	na 2º dosis (95% BI)	Titer voor vaccinatie ≥ 1:4	N=268 90% (86-93)	N=140 86% (80-92)	N=31 90% (74-98)
	% seropositief na 2 ^e dosis	Titer voor vaccinatie < 1:4	N=427 100% (99-100)	N=211 99% (97-100)	N=64 98% (92-100)
NI IA	(95% BI)	Titer voor vaccinatie ≥ 1:4	N=212 100% (98-100)	N=109 100% (97-100)	N=22 100% (85-100)
NadA	% 4-voudige toename na 2º dosis (95% BI)	Titer voor vaccinatie < 1:4	N=426 99% (98-100)	N=211 99% (97-100)	N=64 98% (92-100)
		Titer voor vaccinatie ≥ 1:4	N=212 96% (93-98)	N=109 95% (90-98)	N=22 95% (77-100)
	% seropositief na 2 ^e dosis	Titer voor vaccinatie < 1:4	N=427 100% (98-100)	N=208 100% (98-100)	N=64 100% (94-100)
D 4 D1 4	(95% BI)	Titer voor vaccinatie ≥ 1:4	N=212 100% (98-100)	N=111 100% (97-100)	N=22 100% (85-100)
PorA P1.4	% 4-voudige toename na	Titer voor vaccinatie < 1:4	N=426 99% (98-100)	N=208 100% (98-100)	N=64 100% (94-100)
	2 ^e dosis (95% BI)	Titer voor vaccinatie ≥ 1:4	N=211 81% (75-86)	N=111 77% (68-84)	N=22 82% (60-95)
	% seropositief na 2 ^e dosis	Titer voor vaccinatie < 1:4	N=2 100% (16-100)	N=9 100% (66-100)	-
NHBA	(95% BI)	Titer voor vaccinatie ≥ 1:4	N=44 100% (92-100)	N=37 100% (91-100)	-
	% 4-voudige toename	Titer voor vaccinatie < 1:4	N=2 100% (16-100)	N=9 89% (52-100)	-
	na 2 ^e dosis (95% BI)	Titer voor vaccinatie ≥ 1:4	N=44 30% (17-45)	N=37 19% (8-35)	-

^{* %} seropositief = het percentage proefpersonen met hSBA \geq 1:4.

Gegevens over antilichaampersistentie voor het onderzoek bij adolescenten werden verkregen uit een fase III-vervolgonderzoek. Ongeveer 7,5 jaar na de primaire serie van twee doses nam het percentage proefpersonen met hSBA \geq 1:4 af, variërend over de stammen van 29% tot 84%. De respons op een boosterdosis die 7,5 jaar na de primaire serie werd toegediend, vormde een indicatie van immunologisch geheugen, aangezien het percentage proefpersonen dat een hSBA \geq 1:4 bereikte, over de stammen varieerde van 93% tot 100%.

In hetzelfde onderzoek werden ook de gegevens over antilichaampersistentie uit een aanvullend eerste fase III-onderzoek bij adolescenten beoordeeld. Ongeveer 4 jaar na de primaire serie van twee doses nam het percentage proefpersonen met hSBA \geq 1:5 over het algemeen af van een bereik over de stammen van 68% tot 100% na de tweede dosis tot een bereik over de stammen van 9% tot 84%. De respons op een boosterdosis die 4 jaar na de primaire serie werd toegediend, vormde een indicatie van

immunologisch geheugen, aangezien het percentage proefpersonen met hSBA \geq 1:5 over de stammen varieerde van 92% tot 100%.

Tabel 9. Bactericide antilichaamrespons in serum bij volwassenen na twee doses Bexsero die zijn toegediend volgens verschillende schema's van twee doses

Antigeen		0, 1 maanden	0, 2 maanden
	1 maand na 2 ^e dosis	N=28	N=46
	% seropositief*	100%	100%
fHbp	(95% BI)	(88-100)	(92-100)
	hSBA GMT**	100	93
	(95% BI)	(75-133)	(71-121)
	1 maand na 2 ^e dosis	N=28	N=46
	% seropositief	100%	100%
NadA	(95% BI)	(88-100)	(92-100)
	hSBA GMT	566	144
	(95% BI)	(338-948)	(108-193)
	1 maand na 2 ^e dosis	N=28	N=46
	% seropositief	96%	91%
PorA P1.4	(95% BI)	(82-100)	(79-98)
	hSBA GMT	47	32
	(95% BI)	(30-75)	(21-48)

[%] seropositief = het percentage proefpersonen met hSBA $\geq 1:4$.

Bactericide respons in serum op NHBA-antigeen is niet geëvalueerd.

Immunogeniciteit in speciale populaties

Kinderen en adolescenten met complement deficiënties, asplenie of miltdisfunctie

In een fase 3 klinische studie ontvingen kinderen en adolescenten van 2 tot 17 jaar met complement deficienties (40), met asplenie of miltdisfunctie (107) en in leeftijd overeenkomende gezonde personen (85), twee doses Bexsero met een interval tussen beide doses van twee maanden. 1 Maand na het 2-doses vaccinatieschema waren de percentages van de personen met hSBA \geq 1:5 bij individuen met complement deficienties en asplenie of miltdisfunctie respectievelijk 87% en 97% voor antigeen fHbp, 95% and 100% voor antigeen NadA, 68% en 86% voor antigeen PorA P1.4, 73% en 94% voor antigeen NHBA, wat wijst op een immuunrepons bij deze immuungecompromitteerde personen. Het percentage gezonde personen met hSBA \geq 1:5 was 98% voor antigeen fHbp, 99% voor antigeen NadA, 83% voor antigeen PorA P1.4, en 99% voor antigeen NHBA.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Niet van toepassing.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Niet-klinische gegevens duiden niet op een speciaal risico voor mensen. Deze gegevens zijn afkomstig van conventioneel onderzoek op het gebied van toxiciteit bij herhaalde dosering en reproductie- en ontwikkelingstoxiciteit.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

^{**} GMT = geometrisch gemiddelde titer.

Natriumchloride Histidine Sucrose Water voor injectie

Zie rubriek 2 voor het adsorbens.

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

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

6.3 Houdbaarheid

4 jaar

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren in de koelkast (2 °C – 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

0,5 ml suspensie in een voorgevulde spuit (type I glas) met een zuigerstop (butylrubber) en met een rubberen afsluitdop.

De afsluitdop en rubberen zuigerstop van de voorgevulde spuit zijn gemaakt met synthetisch rubber.

Verpakkingsgrootten van 1 en 10, met of zonder naalden.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

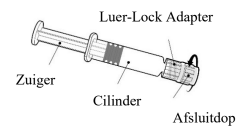
6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Bij opslag kan fijn, gebroken wit bezinksel waargenomen worden in de voorgevulde spuit die de suspensie bevat.

Voor gebruik de voorgevulde spuit goed schudden om een homogene suspensie te verkrijgen.

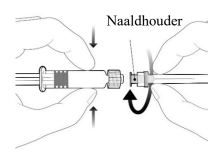
Het vaccin moet voor toediening visueel worden onderzocht op deeltjes en verkleuring. Als deeltjes en/of verandering van het uiterlijk worden waargenomen, mag het vaccin niet worden toegediend. Als twee naalden met verschillende lengtes in de verpakking zijn meegeleverd, kiest u de juiste naald voor intramusculaire toediening.

Instructies voor de voorgevulde spuit



Houd de spuit vast bij de cilinder, niet bij de zuiger.

Draai de afsluitdop van de spuit door hem tegen de klok in te draaien.



Om de naald te bevestigen, sluit de naaldhouder aan op de Luer-Lock Adapter en draai een kwartslag met de klok mee totdat u een weerstand voelt.

Trek de zuiger niet uit de cilinder. Als dit gebeurt, dien het vaccin dan niet toe.

Verwijdering

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

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

GSK Vaccines S.r.l Via Fiorentina 1 53100 Siena Italië

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

EU/1/12/812/001 EU/1/12/812/002 EU/1/12/812/003 EU/1/12/812/004

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

Datum van eerste verlening van de vergunning: 14 januari 2013 Datum van laatste verlenging: 18 september 2017

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

DD/MM/YYYY

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau http://www.ema.europa.eu.

BIJLAGE II

- A. FABRIKANT(EN) VAN DE BIOLOGISCH WERKZAME STOF(FEN) EN FABRIKANT(EN) VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE
- B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK
- C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN
- D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

A. FABRIKANT(EN) VAN DE BIOLOGISCH WERKZAME STOF(FEN) EN FABRIKANT(EN) VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE

Naam en adres van de fabrikanten van de biologisch werkzame stof(fen) (NHBA, NadA, fHbp):

Novartis Pharmaceutical Manufacturing GmbH Biochemiestrasse 10 A-6250 Kundl Oostenrijk

Naam en adres van de fabrikanten van de biologisch werkzame stof (BMV):

GSK Vaccines S.r.l. Bellaria-Rosia IT-53018 Sovicille-Siena Italië

Naam en adres van de fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

GSK Vaccines S.r.l. Bellaria-Rosia IT-53018 Sovicille-Siena Italië

B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK

Aan medisch voorschrift onderworpen geneesmiddel.

• Officiële vrijgifte van de batch

In overeenstemming met artikel 114 van Richtlijn 2001/83/EG, zal de officiële vrijgifte van de batch worden uitgevoerd door een rijkslaboratorium of een specifiek daartoe aangewezen laboratorium.

C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN

• Periodieke veiligheidsverslagen

De vereisten voor indiening van periodieke veiligheidsverslagen worden vermeld in de lijst met Europese referentiedata (EURD-lijst), waarin voorzien wordt in artikel 107c, onder punt 7 van Richtlijn 2001/83/EG en eventuele hierop volgende aanpassingen gepubliceerd op het Europese webportaal voor geneesmiddelen.

D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

• Risk Management Plan (RMP)

De vergunninghouder voert de verplichte onderzoeken en maatregelen uit ten behoeve van de geneesmiddelenbewaking, zoals uitgewerkt in het overeengekomen RMP en weergegeven in module 1.8.2 van de handelsvergunning, en in eventuele daaropvolgende overeengekomen RMP-aanpassingen.

Een aanpassing van het RMP wordt ingediend:

- op verzoek van het Europees Geneesmiddelenbureau;
- steeds wanneer het risicomanagementsysteem gewijzigd wordt, met name als gevolg van het beschikbaar komen van nieuwe informatie die kan leiden tot een belangrijke wijziging van de bestaande verhouding tussen de voordelen en risico's of nadat een belangrijke mijlpaal (voor geneesmiddelenbewaking of voor beperking van de risico's tot een minimum) is bereikt.

BIJLAGE III ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

BUITENVERPAKKING

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Bexsero suspensie voor injectie in voorgevulde spuit Meningokokken groep B-vaccin (rDNA, component, geadsorbeerd)

2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF(FEN)

Een dosis van 0,5 ml bevat:

Recombinant *Neisseria meningitidis* groep B NHBA-fusie/NadA/fHbp-fusie- 50/50/50 microgram eiwitten

Buitenmembraanvesikels (BMV) van *Neisseria meningitidis* groep B-stam NZ98/254, gemeten als hoeveelheid totaal eiwit dat PorA P1.4 bevat

Geadsorbeerd aan aluminiumhydroxide (0,5 mg Al³⁺).

3. LIJST VAN HULPSTOFFEN

Hulpstoffen: natriumchloride, histidine, sucrose, water voor injectie.

4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD

Suspensie voor injectie (0,5 ml)

1 voorgevulde spuit van 0,5 ml suspensie met naalden

1 voorgevulde spuit van 0,5 ml suspensie zonder naalden

10 voorgevulde spuiten van elk 0,5 ml suspensie met naalden

10 voorgevulde spuiten van elk 0,5 ml suspensie zonder naalden

5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Uitsluitend voor intramusculair gebruik.

Voor gebruik goed schudden.

Lees voor het gebruik de bijsluiter.

6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIENT TE WORDEN GEHOUDEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG

8.	UITERSTE GEBRUIKSDATUM
EXP	
9.	BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR DE BEWARING
Niet	aren in de koelkast. in de vriezer bewaren. aren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.
10.	BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)
11.	NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
Via F	Vaccines S.r.l Fiorentina 1 0 Siena
12.	NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
EU/1 EU/1	/12/812/001 /12/812/002 /12/812/003 /12/812/004
13.	PARTIJNUMMER
Lot	
14.	ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING
1.5	INCEDITION OF CERTIFIC
15.	INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK
16.	INFORMATIE IN BRAILLE
Rech	tvaardiging voor uitzondering van braille is aanvaardbaar
17.	UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – 2D MATRIXCODE

2D matrixcode met het unieke identificatiekenmerk.

18. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS

PC

SN NN

	GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD		
voo	RGEVULDE SPUIT		
1.	NAAM VAN HET GENEESMIDDEL EN DE TOEDIENINGSWEG(EN)		
	ero suspensie voor injectie ngococcal B-vaccin		
2.	WIJZE VAN TOEDIENING		
3.	UITERSTE GEBRUIKSDATUM		
EXP			
4.	PARTIJNUMMER		
Lot			
5.	INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID		
1 dosi	is (0,5 ml)		
6.	OVERIGE		

B. BIJSLUITER

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Bexsero suspensie voor injectie in voorgevulde spuit

Meningokokken groep B-vaccin (rDNA, component, geadsorbeerd)

Lees goed de hele bijsluiter voordat dit vaccin aan u of uw kind wordt toegediend want er staat belangrijke informatie in voor u of uw kind.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige.
- Geef dit vaccin niet door aan anderen, want het is alleen aan u of uw kind voorgeschreven.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

- 1. Wat is Bexsero en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
- 2. Wanneer mag dit middel niet aan u of uw kind worden toegediend of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
- 3. Hoe wordt dit middel toegediend?
- 4. Mogelijke bijwerkingen
- 5. Hoe bewaart u dit middel?
- 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Bexsero en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Bexsero is een meningokokken groep B-vaccin.

Bexsero bevat vier verschillende componenten van het oppervlak van de bacterie *Neisseria meningitidis* groep B.

Bexsero wordt toegediend aan personen van 2 maanden en ouder als bescherming tegen ziekten die worden veroorzaakt door de bacterie *Neisseria meningitidis* groep B. Deze bacterie kan ernstige en soms levensbedreigende infecties veroorzaken, zoals meningitis (ontsteking van de vliezen van de hersenen en het ruggenmerg) en sepsis (bloedvergiftiging).

Het vaccin werkt door het natuurlijke afweersysteem in het lichaam van de gevaccineerde persoon te stimuleren. Hierdoor ontstaat bescherming tegen de ziekte.

2. Wanneer mag dit middel niet aan u of uw kind worden toegediend of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent of uw kind is allergisch voor een van de stoffen in dit vaccin. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of verpleegkundige voordat u of uw kind dit middel toegediend krijgt:

als u of uw kind een ernstige infectie met hoge koorts heeft. In dit geval wordt de vaccinatie uitgesteld. De aanwezigheid van een lichte infectie, zoals verkoudheid, hoeft niet te leiden tot uitstel van vaccinatie, maar raadpleeg hierover eerst uw arts of verpleegkundige.

- als u of uw kind aan hemofilie lijdt of een andere omstandigheid waardoor uw bloed niet voldoende stolt, zoals tijdens een behandeling met bloedverdunners (anticoagulantia). Raadpleeg hierover eerst uw arts of verpleegkundige.
- als u of uw kind een behandeling ondergaat die een deel van het immuunsysteem, dat bekend staat als complementactivatie, blokkeert zoals eculizumab. Zelfs als u of uw kind is gevaccineerd met Bexsero, blijft u of uw kind een verhoogd risico houden op een ziekte veroorzaakt door *Neisseria meningitidis* groep B-bacteriën.
- als uw kind te vroeg geboren is (voor of met 28 weken zwangerschap), vooral als uw kind ademhalingsmoeilijkheden had. Voor een korte tijd stoppen met ademhalen, of onregelmatige ademhaling kan vaker optreden in de eerste drie dagen na vaccinatie bij deze baby's en speciale controle kan nodig zijn.
- als u of uw kind een allergie heeft voor het antibioticum kanamycine. De hoeveelheid kanamycine in het vaccin is (indien aanwezig) laag. Als u of uw kind mogelijk allergisch bent/is voor kanamycine, dient u eerst uw arts of verpleegkundige te raadplegen.

Flauwvallen, gevoel van zwakte of andere stressgerelateerde reacties kunnen optreden als reactie op een injectie met een naald. Vertel het uw arts of verpleegkundige als u eerder een dergelijke reactie gehad heeft.

Er zijn geen gegevens over het gebruik van Bexsero bij personen ouder dan 50 jaar. Er zijn beperkte gegevens over het gebruik van Bexsero bij patiënten met chronische medische aandoeningen of een verzwakt immuunsysteem. Als u of uw kind een verzwakt immuunsysteem heeft (bijvoorbeeld als gevolg van het gebruik van immuunsuppressiva, een hiv-infectie of erfelijke afwijkingen in het natuurlijke afweersysteem), is het mogelijk dat de werkzaamheid van Bexsero lager is.

Zoals dat voor veel vaccins geldt, biedt Bexsero mogelijk geen volledige bescherming bij alle gevaccineerde personen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u of uw kind naast Bexsero nog andere geneesmiddelen, heeft u of uw kind dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u of uw kind binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of verpleegkundige.

Bexsero kan gelijktijdig met een van de volgende vaccincomponenten worden toegediend: difterie, tetanus, kinkhoest (pertussis), *Haemophilus influenzae* type b, polio, hepatitis B, pneumokokken, mazelen, bof, rodehond, waterpokken en meningokokken A, C, W, Y. Raadpleeg uw arts of verpleegkundige voor meer informatie.

Bij gelijktijdige toediening met andere vaccins moet Bexsero op afzonderlijke injectieplaatsen worden toegediend.

Uw arts of verpleegkundige kan u vragen uw kind geneesmiddelen te geven die de koorts tijdens en na toediening van Bexsero verlagen. Hierdoor kan de ernst van enkele bijwerkingen van Bexsero afnemen.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts voordat dit middel wordt toegediend. De arts kan u adviseren toch Bexsero te gebruiken als u risico loopt op blootstelling aan een meningokokkeninfectie.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Bexsero heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen. Enkele bijwerkingen die zijn vermeld in rubriek 4 *Mogelijke bijwerkingen* kunnen echter de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen tijdelijk beïnvloeden.

Bexsero bevat natriumchloride

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per dosis, d.w.z. in wezen 'natriumvrij'.

3. Hoe wordt dit middel toegediend?

Bexsero (0,5 ml) wordt aan u of uw kind toegediend door een arts of verpleegkundige. Het vaccin wordt geïnjecteerd in een spier, meestal de dij bij zuigelingen of de bovenarm bij kinderen, jongeren en volwassenen.

Het is belangrijk dat u de instructies van uw arts of verpleegkundige opvolgt zodat u of uw kind alle injecties van de vaccinatiereeks toegediend krijgt.

Zuigelingen van 2 maanden tot en met 5 maanden ten tijde van de eerste dosis

Uw kind moet een eerste reeks van twee of drie injecties met het vaccin krijgen, gevolgd door een aanvullende injectie (booster).

- De eerste injectie moet niet eerder worden toegediend dan op de leeftijd van 2 maanden.
- Als er drie startdoseringen worden gegeven, moeten de injecties worden gegeven met een tussenperiode van ten minste 1 maand.
- Als er twee startdoseringen worden gegeven, moeten de injecties worden gegeven met een tussenperiode van ten minste 2 maanden.
- Een booster wordt gegeven op de leeftijd tussen 12 en 15 maanden na een tussenperiode van ten minste 6 maanden na de laatste injectie van de startreeks. In geval van uitstel mag de booster niet later dan op de leeftijd van 24 maanden worden gegeven.

Zuigelingen van 6 tot en met 11 maanden ten tijde van de eerste dosis

Zuigelingen tussen 6 en 11 maanden moeten twee injecties met het vaccin krijgen, gevolgd door een aanvullende injectie (booster).

- Tussen de injecties moet een interval van ten minste 2 maanden worden aangehouden.
- Een booster wordt gegeven in het tweede levensjaar, met een tussentijd van ten minste 2 maanden na de tweede injectie.

Kinderen van 12 maanden tot en met 23 maanden ten tijde van de eerste dosis

Kinderen van 12 tot en met 23 maanden moeten twee injecties met het vaccin krijgen, gevolgd door een aanvullende injectie (booster).

- De injecties moeten worden gegeven met een tussenperiode van ten minste 2 maanden.
- Een booster wordt gegeven na een tussenperiode van 12 tot en met 23 maanden na de tweede injectie.

Kinderen van 2 tot en met 10 jaar ten tijde van de eerste dosis

Kinderen van 2 tot en met 10 jaar moeten twee injecties met het vaccin krijgen.

- De injecties moeten worden gegeven met een tussenperiode van ten minste 1 maand. Mogelijk krijgt uw kind een extra injectie (booster).

Jongeren (11 jaar of ouder) en volwassenen ten tijde van de eerste dosis

Jongeren (11 jaar of ouder) en volwassenen moeten twee injecties met het vaccin krijgen.

- De injecties moeten worden gegeven met een tussenperiode van ten minste 1 maand. Mogelijk krijgt u een extra injectie (booster).

Volwassenen ouder dan 50 jaar

Gegevens voor personen ouder dan 50 jaar ontbreken. Vraag uw arts of toediening van Bexsero voordelen voor u heeft.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit middel? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk vaccin kan ook dit vaccin bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Zeer vaak voorkomende bijwerkingen van Bexsero (kunnen voorkomen bij meer dan 1 op 10 personen) die u kunt of uw kind kan krijgen (gerapporteerd voor alle leeftijdsgroepen) zijn:

- pijn/gevoeligheid op de injectieplaats, roodheid van de huid op de injectieplaats, zwelling van de huid op de injectieplaats en verharding van de huid op de injectieplaats

De volgende bijwerkingen kunnen zich ook voordoen na toediening van dit vaccin.

Zuigelingen en kinderen (tot en met 10 jaar)

Zeer vaak (kunnen voorkomen bij meer dan 1 op 10 personen): koorts (≥ 38 °C), verlies van eetlust, gevoeligheid op de injectieplaats (inclusief ernstige injectieplaatsgevoeligheid die leidt tot huilen als de geïnjecteerde ledemaat wordt bewogen), pijnlijke gewrichten, huiduitslag (kinderen van 12 tot en met 23 maanden) (soms na booster), slaperigheid, zich geïrriteerd voelen, ongewoon huilen, braken (soms na booster), diarree, hoofdpijn.

Vaak (kunnen voorkomen bij maximaal 1 op 10 personen): huiduitslag (zuigelingen en kinderen van 2 tot en met 10 jaar).

Soms (kunnen voorkomen bij maximaal 1 op 100 personen): hoge koorts (≥ 40 °C), toevallen (inclusief koortsstuipen), droge huid, bleekheid (zelden na booster).

Zelden (kunnen voorkomen bij maximaal 1 op 1.000 personen): ziekte van Kawasaki, die mogelijk gepaard gaat met symptomen als koorts die langer dan vijf dagen aanhoudt, in combinatie met een huiduitslag op de romp, en soms gevolgd door vervelling van de huid op handen en vingers, gezwollen klieren in de hals, rode ogen, lippen, keel en tong. Jeukende uitslag, huiduitslag.

Jongeren (11 jaar en ouder) en volwassenen

Zeer vaak (kunnen voorkomen bij meer dan 1 op 10 personen): pijn op de injectieplaats die leidt tot onvermogen om normale dagelijkse activiteiten uit te voeren, pijnlijke spieren en gewrichten, misselijkheid, algeheel gevoel van onwelbevinden, hoofdpijn.

Bijwerkingen die zijn gemeld nadat het geneesmiddel op de markt werd gebracht:

Vergrote lymfeklieren.

Allergische reacties waaronder ernstige zwelling van de lippen, mond, keel (wat moeite met slikken kan veroorzaken), moeilijk ademen met piepen of hoesten, huiduitslag, bewustzijnsverlies en zeer lage bloeddruk. Collaps (plotseling ontstaan van spierverslapping), minder reactief dan gebruikelijk of gebrek aan besef, en bleekheid of blauwachtige huidverkleuring bij jonge kinderen.

Gevoel van zwakte of flauwvallen.

Huiduitslag (jongeren vanaf 11 jaar en volwassenen).

Koorts (jongeren vanaf 11 jaar en volwassenen).

Reacties op de injectieplaats zoals uitgebreide zwelling van de gevaccineerde ledemaat, blaren op of rondom de injectieplaats en een harde bult op de injectieplaats (die langer dan een maand kan aanhouden).

Stijfheid van de nek of ongemakkelijke gevoeligheid voor licht (fotofobie), wijzend op meningeale prikkeling, is na de vaccinatie sporadisch gemeld; deze symptomen waren mild en van voorbijgaande aard.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in <u>aanhangsel V</u>. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Dit vaccin buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit vaccin niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos en het etiket van de voorgevulde spuit na 'EXP'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de koelkast (2 °C - 8 °C). Niet in de vriezer bewaren. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw arts, apotheker of verpleegkundige wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

Een dosis (0,5 ml) bevat:

Werkzame stoffen:

Recombinant Neisseria meningitidis groep B NHBA-fusie-eiwit ^{1, 2, 3}	50 microgram
Recombinant Neisseria meningitidis groep B NadA-eiwit ^{1, 2, 3}	50 microgram
Recombinant <i>Neisseria meningitidis</i> groep B fHbp-fusie-eiwit ^{1, 2, 3}	50 microgram
Buitenmembraanvesikels (BMV) van Neisseria meningitidis groep B-stam	25 microgram
NZ98/254, gemeten als hoeveelheid totaal eiwit dat PorA P1.4 bevat ²	_

- Geproduceerd in *E.coli* cellen door recombinant-DNA-technologie
- Geadsorbeerd aan aluminiumhydroxide (0,5 mg aluminium)
- NHBA (Neisseria heparine-bindend antigeen), NadA (Neisseria-adhesine A), fHbp (factor H-bindend eiwit)

Andere stoffen:

Natriumchloride, histidine, sucrose en water voor injectie (zie rubriek 2 voor meer informatie over natrium).

Hoe ziet Bexsero eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Bexsero is een melkwitte suspensie.

Bexsero is verkrijgbaar in een 1-dosis voorgevulde spuit met of zonder aparte naalden, verpakkingsgrootten van 1 en 10.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

GSK Vaccines S.r.l. Via Fiorentina 1 53100 Siena Italië

Fabrikant:

GSK Vaccines S.r.l. Bellaria-Rosia 53018 Sovicille (Siena) Italië

Neem voor alle informatie over dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

België/Belgique/Belgien

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals SA/NV Tél/Tel: + 32 10 85 52 00

България

GSK Vaccines S.r.l. Tea. + 359 80018205

Česká republika

GlaxoSmithKline s.r.o. Tel: + 420 2 22 00 11 11 cz.info@gsk.com

Danmark

GlaxoSmithKline Pharma A/S Tlf: + 45 36 35 91 00 dk-info@gsk.com

Deutschland

GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG Tel: +49 (0)89 36044 8701 de.impfservice@gsk.com

Eesti

GSK Vaccines S.r.l. Tel: +372 8002640

Ελλάδα

GlaxoSmithKline Μονοπρόσωπη A.E.B.E Τηλ: + 30 210 68 82 100

España

GlaxoSmithKline, S.A. Tel: + 34 900 202 700

Lietuva

GSK Vaccines S.r.l. Tel: +370 80000334

Luxembourg/Luxemburg

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals SA/NV Tél/Tel: + 32 10 85 52 00

Magyarország

GSK Vaccines S.r.l. Tel.: + 36 80088309

Malta

GSK Vaccines S.r.l. Tel: + 356 80065004

Nederland

GlaxoSmithKline BV Tel: + 31 (0)33 2081100

Norge

GlaxoSmithKline AS Tlf: + 47 22 70 20 00

Österreich

GlaxoSmithKline Pharma GmbH. Tel: +43 (0)1 97075 0 at.info@gsk.com

Polska

GSK Services Sp. z o.o. Tel.: + 48 (22) 576 9000

es-ci@gsk.com

France

Laboratoire GlaxoSmithKline Tél: +33 (0) 1 39 17 84 44

diam@gsk.com

Hrvatska

GSK Vaccines S.r.l. Tel.: + 385 800787089

Ireland

GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd Tel: +353 (0)1 495 5000

Ísland Vistor hf.

Sími: +354 535 7000

Italia

GlaxoSmithKline S.p.A. Tel: +39 (0)45 7741 111

Κύπρος

GSK Vaccines S.r.l. Τηλ: + 357 80070017

Latvija

GSK Vaccines S.r.l. Tel: + 371 80205045 **Portugal**

GlaxoSmithKline - Produtos Farmacêuticos,

Lda.

Tel: + 351 21 412 95 00

FI.PT@gsk.com

România

GSK Vaccines S.r.l. Tel: +40 800672524

Slovenija

GSK Vaccines S.r.l. Tel: + 386 80688869

Slovenská republika

GSK Vaccines S.r.l. Tel.: + 421 800500589

Suomi/Finland

GlaxoSmithKline Oy Puh/Tel: + 358 10 30 30 30

Sverige

GlaxoSmithKline AB Tel: +46 (0)8 638 93 00 info.produkt@gsk.com

United Kingdom (Northern Ireland)

GSK Vaccines S.r.l. Tel: +44 (0)800 221 441 customercontactuk@gsk.com

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in {MM/YYYY}

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: http://www.ema.europa.eu

De volgende informatie is alleen bestemd voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg:

Bij opslag kan een fijn, gebroken wit bezinksel waargenomen worden in de voorgevulde spuit die de suspensie bevat.

Voor gebruik de voorgevulde spuit goed schudden om een homogene suspensie te verkrijgen.

Het vaccin moet voor toediening visueel worden onderzocht op deeltjes en verkleuring. Als deeltjes en/of verandering van het uiterlijk worden waargenomen, mag het vaccin niet worden toegediend. Als twee naalden met verschillende lengtes in de verpakking zijn meegeleverd, kiest u de juiste naald voor intramusculaire toediening.

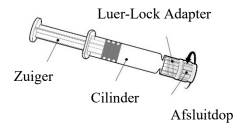
Niet in de vriezer bewaren.

Bexsero mag niet met andere vaccins in dezelfde injectiespuit worden gemengd.

Indien gelijktijdige toediening met andere vaccins noodzakelijk is, moeten de vaccins op afzonderlijke injectieplaatsen worden toegediend.

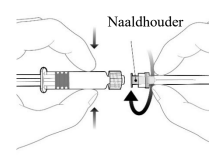
Er moet zorgvuldig op worden toegezien dat het vaccin uitsluitend intramusculair wordt toegediend.

Instructies voor de voorgevulde spuit



Houd de spuit vast bij de cilinder, niet bij de zuiger.

Draai de afsluitdop van de spuit door hem tegen de klok in te draaien.



Om de naald te bevestigen, sluit de naaldhouder aan op de Luer-Lock Adapter en draai een kwartslag met de klok mee totdat u een weerstand voelt.

Trek de zuiger niet uit de cilinder. Als dit gebeurt, dien het vaccin dan niet toe.

Verwijdering

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