

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. Име на лекарствения продукт

Хаврикс 1440 инжекционна суспензия (Доза за възрастни)
Havrix 1440 suspension for injection (Adult dose)

Адсорбирана ваксина срещу хепатит А (инактивирана)
(Hepatitis A (inactivated) vaccine (adsorbed))

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Рег. №	9800109
Разрешение №	64735-19-02-2024
BG/MA/MP	/
Одобрение №	/

2. Качествен и количествен състав

Една доза (1 ml) Хаврикс 1440 съдържа:

Инактивиран хепатит А вирус

1440 ELISA Units

(Hepatitis A virus, inactivated)^{1,2}

¹ Произведен в човешки диплоидни (MRC-5) клетки

² Адсорбиран върху алуминиев хидроксид, хидратиран общо: 0,5 милиграма Al³⁺

Помощни вещества с известно действие

Хаврикс 1440 съдържа фенилаланин 166 µg на доза (вижте точка 4.4).

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. Лекарствена форма

Инжекционна суспензия.

Хаврикс 1440 представлява мътна течна суспензия.

4. Клинични данни

4.1. Терапевтични показания

Хаврикс е показан за активна имунизация срещу хепатит А вирусни (HAV) инфекции, при лица с риск от излагане на HAV.

- В области на ниско до междинно разпространение на хепатит А, имунизацията с Хаврикс е препоръчителна особено при лица, които са или ще бъдат изложени на риск от инфектиране, като:

Пътници. Хора, пътуващи в области, където разпространението на хепатит А е високо. Тези области включват Африка, Азия, Средиземноморския басейн, Средния Изток, Централна и Южна Америка.

Въоръжени сили. Личният състав на въоръжените сили, които пътуват до високо ендемични райони или области с ниска хигиена и съществуващ повишен риск от HAV инфекция. За тези лица е показана активна имунизация.

Лица, за които хепатит А е професионален риск или за такива, при които съществува повишен риск от трансмисия. Включва лица, работещи в амбулатории, медицински



сестри, медицински или помощен персонал в болници и институти, особено гастро-ентерологични и педиатрични отделения, служители в чистотата и работещи с хранителни продукти.

Лица с повишен риск поради сексуалното си поведение.
Хомосексуалисти и лица с многобройни сексуални партньори.

Хемофилици

Злоупотребяващи с инжекционни наркотици

Контактни с вече инфектирани лица. Препоръчва се активна имунизация на контактните лица, тъй като вирус може да се отделя в организма на заразените лица за дълъг период от време.

Специфични групи от населението с висока честота на заболяемост от хепатит А. Американски индианци, ескимоси, общности с установено широко разпространение на епидемии от HAV инфекция.

Лица с хронично чернодробно заболяване или такива, с риск да развият хронично чернодробно заболяване (хронични носители на Хепатит В и Хепатит С вирус или злоупотребяващи с алкохол). Хепатит А може да компроментира изхода на хронично чернодробно заболяване.

- В области със **средно до високо разпространение** на хепатит А (напр. Африка, Азия, Средиземноморския басейн, Средния Изток, Централна и Южна Америка) възприемчивите лица могат да бъдат насочени за активна имунизация.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Дозировка

- **Първична ваксинация**

Възрастни и юноши на и над 16 години

За първична имунизация се прилага една доза Хаврикс 1440 (1,0 ml суспензия).

- * Допуска се приложение на Хаврикс 720 една доза при юноши на възраст до 18 години включително.

- **Бустер ваксинация**

След приложението на първата доза Хаврикс 1440 се препоръчва приложение на бустер доза, за да се осигури продължителна защита. Бустер дозата може да бъде приложена по всяко време между 6-ия месец до 5 години след първичния курс на ваксинация, но за предпочитане между 6-ия и 12-ия месец след първата доза (вж. точка 5.1).

Начин на приложение

Хаврикс е само за **интрамускулно** приложение. Ваксината трябва да се прилага в областта на делтоидния мускул при възрастни и деца, и в антеро-латералната част на бедрото при малки деца.

Ваксината не трябва да се прилага в областта на глутеусите.



Ваксината не трябва да се прилага подкожно/интрадермално, тъй като приложението по някой от тези начини може да доведе до по-нисък от оптималния отговор анти-HAV антитета.

При никакви обстоятелства Хаврикс не трябва да се прилага вътресъдово.

Хаврикс трябва да се прилага с особено внимание при пациенти с тромбоцитопения или нарушение в кръвосъсирването, тъй като при тях след интрамускулно приложение може да се появи кървене. След инжектиране, мястото трябва да се притисне силно (без да се упражнява триене) в продължение на най-малко две минути.

4.3. Противопоказания

Хаврикс не трябва да се прилага при лица с известна свръхчувствителност към някоя от съставките на ваксината (вижте точки 2 и 6.1.), или при пациенти, показали признаци на свръхчувствителност след предишно приложение на продукта.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Както и при другите ваксини, приложението на Хаврикс трябва да се отложи при пациенти, страдащи от остро тежко фебрилно заболяване. Въпреки това, наличието на лека инфекция не е противопоказание за ваксинация.

Възможно е лицето да бъде в инкубационен период на хепатит А инфекция по време на ваксинацията. Не е известно дали Хаврикс ще предотврати развитието на хепатит А при тези случаи.

Хаврикс не предпазва от хепатитни инфекции, причинени от други агенти като вирусите на хепатит В, хепатит С, хепатит Е или други патогени, за които се знае, че причиняват инфекция на черния дроб.

При пациенти на хемодиализа и при такива с увредена имунна система, прилагането на една доза Хаврикс може да не доведе до постигането на адекватен титър на анти-HAV антитета и по тази причина, при такива пациенти може да се наложи приложението на допълнителни дози ваксина.

Както при всички инжекционни ваксини, винаги трябва да има готовност за прилагане на подходящо лечение в редки случаи на анафилактична реакция след прилагане на ваксината. По тази причина ваксинираният трябва да остане под лекарско наблюдение 30 минути след ваксинацията.

Синкоп (припадък) може да настъпи след или дори преди всяка ваксинация като психогенна реакция към инжектирането с игла. Важно е да са налице процедури за избягване на нараняване вследствие на припадъците.

Хаврикс може да бъде прилаган при лица, инфектирани с HIV.

Лица, серопозитивни по отношение на хепатит А, могат да бъдат имунизирани с Хаврикс.

Хаврикс 1440 съдържа 166 микрограма фенилаланин във всяка доза.

Фенилаланинът може да Ви навреди, ако имате фенилкетонурия, рядко генетично заболяване, при което се натрупва фенилаланин, тъй като организмът не може да го обработява правилно.



Хаврикс 1440 съдържа калий, по-малко от 1 mmol (39 mg) на доза, т.е. практически не съдържа калий.

Хаврикс 1440 съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Тъй като Хаврикс е инактивирана ваксина, успоредното ѝ приложение с други инактивирани ваксини е малко вероятно да повлияе имунния отговор към тях.

Хаврикс може да се прилага едновременно с всяка от следните ваксини: срещу коремн тиф, жълта треска, холера (инжекционна), тетанус, или с моновалентните и комбинирани ваксини, съдържащи морбилна, паротитна, рубеолна и варицелна съставки.

Едновременното приложение с имуноглобулини не повлиява върху защитния ефект на ваксината.

Когато се сметне за необходимо едновременното приложение с други ваксини или с имуноглобулини, продуктите трябва да се прилагат с различни спринцовки и игли, на различни инжекционни места.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Няма адекватни данни относно приложението на Хаврикс по време на бременост при хора. Не са извършвани и проучвания за репродуктивна токсичност при животни. Обаче, както и при другите инактивирани вирусни ваксини, рискът по отношение на плода се счита за незначителен. Въпреки това, ваксината трябва да се прилага по време на бременост само когато е наложително.

Няма адекватни данни относно приложението на Хаврикс по време на кърмене при хора. Не са извършвани и проучвания за репродуктивна токсичност при животни. Въпреки че рискът се счита за незначителен, Хаврикс трябва да се прилага по време на кърмене само когато е наложително.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Малко вероятно е ваксината да повлияе върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Профилът на безопасност, представен по-долу се основава на данните от приложението при повече от 5 300 лица.

Честотите се определят както следва:

Много чести: $\geq 1/10$

Чести: $\geq 1/100$ и $< 1/10$

Нечести: $\geq 1/1\ 000$ и $< 1/100$

Редки: $\geq 1/10\ 000$ и $< 1/1\ 000$

Много редки: $< 1/10\ 000$



• **Данни от клинични изпитвания**

Инфекции и инфестации

Нечести: инфекция на горните дихателни пътища, ринит

Нарушения на метаболизма и храненето

Чести: загуба на апетит

Психични нарушения

Много чести: раздразнителност

Нарушения на нервната система

Много чести: главоболие

Чести: сънливост

Нечести: замайване

Редки: хипестезия, парестезия

Стомашно-чревни нарушения

Чести: стомашно-чревни нарушения (като диария, гадене, повръщане)

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Нечести: обрив

Редки: пруритус

Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан

Нечести: миалгия, мускулно-скелетна скованост

Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение

Много чести: болка и зачервяване на мястото на инжектиране, умора

Чести: неразположение, повишена температура ($\geq 37,5$ °C), реакция на инжекционното място (като подуване или уплътнение)

Нечести: грипоподобно заболяване

Редки: студени тръпки

Данни от постмаркетинговото наблюдение:

Нарушения на имунната система

Анафилаксия, алергични реакции, включително анафилактоидни реакции и наподобяващи серумна болест

Нарушения на нервната система

Гърчове

Съдови нарушения

Васкулит

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Ангионевротичен оток, уртикария, еритема мултиформе

Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан

Арталгия



Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция на:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев” № 8

1303 София

тел.: +359 2 8903417

уебсайт: www.bda.bg

4.9. Предозиране

По време на постмаркетинговото наблюдение са съобщавани случаи на предозиране. Нежеланите събития, съобщавани при предозиране са сходни с докладваните при нормално приложение на ваксината.

5. Фармакологични свойства

Фармакотерапевтична група: Ваксини срещу хепатит А

АТС код: J07BC02

5.1 Фармакодинамични свойства

Хаврикс защитава срещу хепатит А, като стимулира организма към образуване на специфични анти-HAV антитела.

Имуnen отговор

В клинични изпитвания е установена сероконверсия при 99% от ваксинираните лица 30 дни след приложението на първата доза ваксина. В група клинични изпитвания, по време на които е проучвана кинетиката на имунния отговор, е установена ранна и бърза сероконверсия при 79 % от ваксинираните на 13-ия ден, при 86,3 % от ваксинираните на 15-ия ден, при 95,2 % от ваксинираните на 17-ия ден и при 100 % от ваксинираните на 19-ия ден след приложение на една доза Хаврикс, което е по-малко от средния инкубационния период на хепатит А (4 седмици) (вж. също точка 5.3).

Персистирание на имунния отговор

С цел осигуряване на дългосрочна защита се препоръчва приложение на бустерна доза в рамките на 6 до 12 месеца след първичната ваксинация с Хаврикс 1440. В клинични изпитвания е установено, че на практика всички ваксинирани са били серопозитивни един месец след бустерната доза.

Ако обаче бустерната доза не е поставена в рамките на 6 до 12 месеца след първата доза, приложението на бустерната доза може да се отложи до 5-та година след първата доза. Резултатите от сравнително изпитване показват че нивата на антителата, индуцирани от бустерна доза, поставена до 5 години след първата доза, са подобни на тези, индуцирани от бустерна доза, поставена между 6-ия и 12-ия месец след първата доза.

Проучвано е дългосрочното персистирание на титрите на антителата срещу хепатит А вирус след 2 дози Хаврикс, приложени с интервал от 6 до 12 месеца. Наличните данни 13 години след имунизацията позволяват да се предвиди, че най-малко 95% и 90% от ваксинираните



лица ще останат серопозитивни (≥ 15 mIU/ml) съответно 30 и 40 години след ваксинацията (вж. таблица 1).

Таблица 1: Предвидим процент на лицата с анти-HAV ниво ≥ 15 mIU/ml и 95% интервали на доверителност за проучванията HAV-112 и HAV-123.

Година	≥ 15 mIU/ml	95% CI	
		LL	UL
Предвиждания за HAV-112			
25	97,69 %	94,22 %	100 %
30	96,53 %	92,49 %	99,42 %
35	94,22 %	89,02 %	98,93 %
40	92,49 %	86,11 %	97,84 %
Предвиждания за HAV-123			
25	97,22 %	93,52 %	100 %
30	95,37 %	88,89 %	99,07 %
35	92,59 %	86,09 %	97,22 %
40	90,74 %	82,38 %	95,37 %

Наличните понастоящем данни показват, че при имунокомпетентни пациенти, ваксинирани с две дози Хаврикс, не е необходима бустерна ваксинация.

Ефикасност на Хаврикс за контрол на епидемиите

Оценена е ефикасността на Хаврикс по отношение на епидемии в различни страни (Аляска, Словакия, САЩ, Великобритания, Израел и Италия). В тези проучвания е установено, че ваксинацията с Хаврикс води до прекъсване на епидемиите. Ваксинално покритие от 80% води до прекъсване на епидемиите в рамките на 4 до 8 седмици.

Влияние на масовата ваксинация върху честотата на заболяване

Наблюдавано е намаление на честотата на хепатит А в държави, в които е въведена двудозовата схема за имунизация с Хаврикс при деца по време на втората година от живота:

- В Израел две ретроспективни проучвания на базата от данни показват намаление на честотата на хепатит А с 88% и 95% в общата популация съответно 5 и 8 години след въвеждането на ваксинационна програма. Данните от Национално наблюдение (National Surveillance) също показват 95% намаление на честотата на хепатит А в сравнение с предвакционалната ера.
- В Панама, едно ретроспективно проучване на базата от данни показва намаляване на докладваната честота на хепатит А с 90% във ваксинираната популация и с 87% в общата популация, 3 години след въвеждането на ваксинационна програма. 4 години след въвеждането на ваксинационна програма не са диагностицирани потвърдени случаи на хепатит А в педиатричните болници в Панама Сити.
- Наблюдаваното намаление на честотата на хепатит А в общата популация (ваксинирана и неваксинирана) в двете държави показва наличие на колективен имунитет.

5.2 Фармакокинетични свойства

За ваксините не се изисква оценка на фармакокинетичните свойства.



5.3 Предклинични данни за безопасност

Извършени са съответни изпитвания за безопасност.

В един експеримент 8 нечовекоподобни примата са изложени на хетероложен хепатит А вирусен щам и са ваксинирани 2 дни след експозицията. Тази постекспозиционна ваксинация е довела до защита на всички животни.

6. Фармацевтични данни

6.1 Списък на помощните вещества

Аминокиселини за инжекции (съдържащи фенилаланин)

Динатриев фосфат

Монокалиев фосфат

Натриев хлорид

Калиев хлорид

Полисорбат 20

Вода за инжекции

Остатъчни вещества:

Неомицинов сулфат: по-малко от 20 ng

6.2 Несъвместимости

Хаврикс не трябва да се смесва с други ваксини или имуноглобулини в една и съща спринцовка.

6.3 Срок на годност

3 години.

Срокът на годност е посочен на етикета и опаковката.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

Да се съхранява в хладилник (2 °C – 8 °C).

Да не се замразява. Ваксината да не се използва, ако е била замразена.

Данните за стабилност показват, че Хаврикс е стабилен при температури до 25 °C за 3 дни. Тези данни са предназначени да напътстват здравните професионалисти само в случай на временно температурно отклонение.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Хаврикс 1440

- 1 ml суспензия в предварително напълнена спринцовка (стъкло тип I) с гумена глава (бутилова гума) на буталото и гумена капачка на върха на спринцовката.
- 1 ml суспензия във флакон (стъкло тип I) с гумена запушалка (бутилова гума)

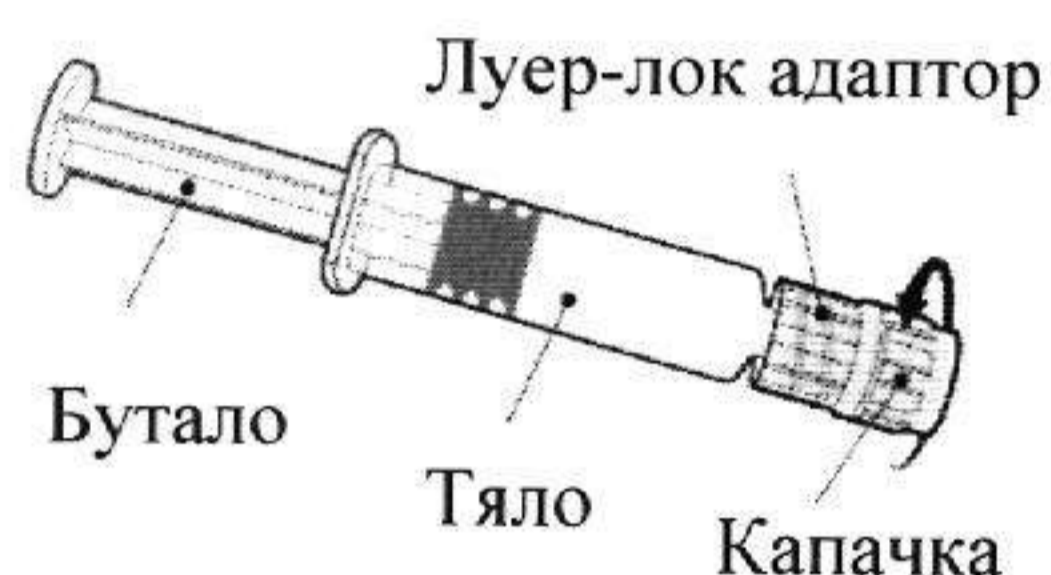


Капачката на върха и гумената глава на буталото на предварително напълнената спринцовка и запушалката на флакона са произведени със синтетична гума.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

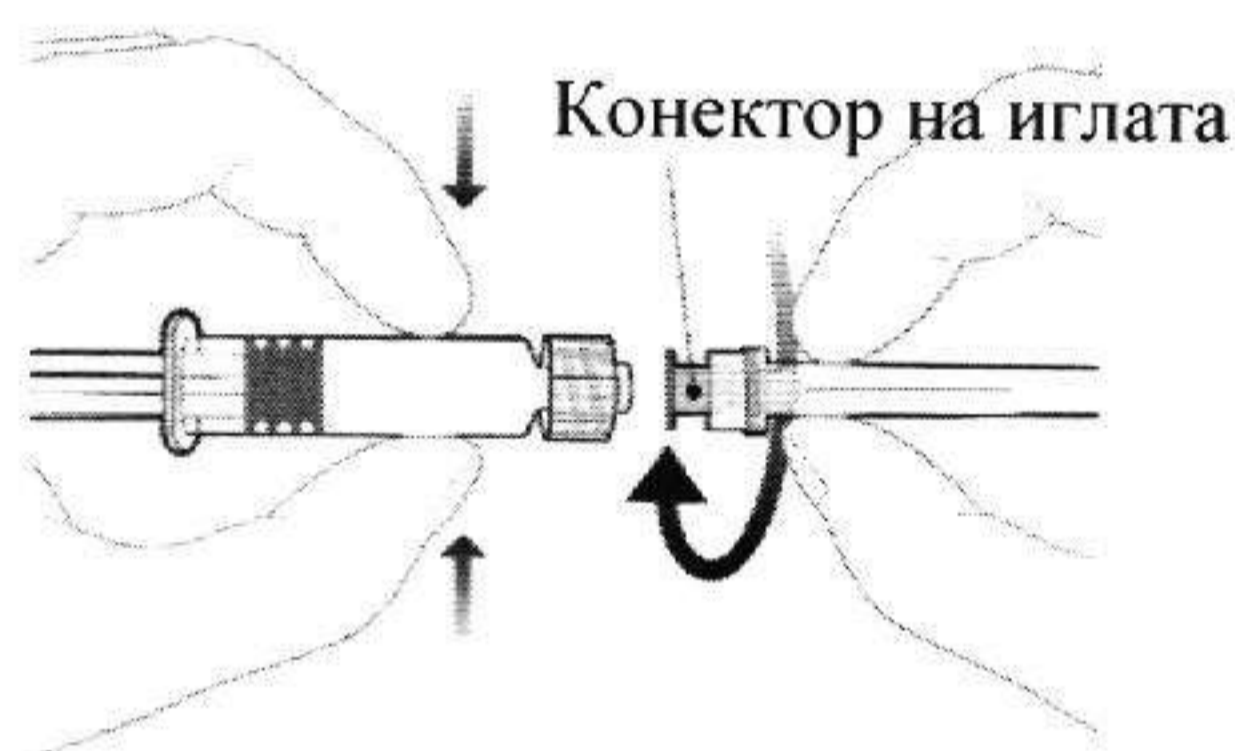
По време на съхранение във флакона или предварително напълнената спринцовка могат да се наблюдават фина бяла утайка и бистра, безцветна надутаечна течност. Преди приложение ваксината трябва да бъде прегледана визуално за чужди частици и/или промяна във външния вид. Преди употребата на Хаврикс съдържанието на флакона/спринцовката трябва да се разклати добре до получаването на леко опалесцираща бяла суспензия. Ако изглежда по друг начин, изхвърлете ваксината.

Указания за предварително напълнената спринцовка



Хванете спринцовката за тялото, а не за буталото.

Отвинтете капачката на спринцовката, като я завъртите в посока, обратна на часовниковата стрелка.



За да прикрепите иглата към спринцовката, съединете конектора на иглата с луер-лок адаптора и завъртете четвърт оборот по посока на часовниковата стрелка, докато усетите, че е затегната.

Не издърпвайте буталото на спринцовката извън тялото ѝ. Ако това се случи, не прилагайте ваксината.

Изхвърляне

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. Притежател на разрешението за употреба

GlaxoSmithKline Biologicals
rue de l'Institut 89
1330 Rixensart, Белгия



8. Номер(а) на разрешението за употреба

Reg. № 9800109

9. Дата на първо разрешаване/подновяване на разрешението за употреба

Дата на първо разрешаване: 17 април 1998 г.

Дата на последно подновяване: 16 май 2008 г.

10. Дата на актуализиране на текста

04/2023

