

SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

1. NÁZEV PŘÍPRAVKU

Engerix-B 10 mikrogramů injekční suspenze
Engerix-B 20 mikrogramů injekční suspenze

Rekombinantní (rDNA) vakcína proti hepatitidě B, adsorbovaná

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Léčivá látka: Antigenum tegiminis hepatitis B*.

Engerix-B 10 mikrogramů: 1 dávka (0,5 ml) obsahuje: Antigenum tegiminis hepatitis B* 10 mikrogramů.

Engerix-B 20 mikrogramů: 1 dávka (1 ml) obsahuje: Antigenum tegiminis hepatitis B* 20 mikrogramů.

*vyrobena na kultuře kvasinkových buněk (*Saccharomyces cerevisiae*) rekombinantní DNA technologií, adsorbováno na hydratovaný hydroxid hlinitý (odpovídá 0,25 mg, respektive 0,5 mg Al³⁺).

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční suspenze

Engerix-B je sterilní kalná suspenze s pomalu se usazujícím sedimentem určená k intramuskulárnímu podání.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikace

Engerix-B 10 mikrogramů je indikován u novorozenců, kojenců, dětí a dospívajících ve věku do 15 let (včetně) k aktivní imunizaci neimunních jedinců proti infekci způsobené všemi známými subtypy viru hepatitidy B (HBV).

Engerix-B 20 mikrogramů je indikován u dospělých a dospívajících ve věku 16 let a starších k aktivní imunizaci neimunních jedinců proti infekci způsobené všemi známými subtypy viru hepatitidy B (HBV).

Skupiny populací, které mají být imunizovány, jsou určeny na základě oficiálních doporučení.

Lze očekávat, že Engerix-B bude chránit i proti hepatitidě D, neboť hepatitida D (vyvolaná delta činitelem) se neobjevuje bez přítomnosti hepatitidy B.

4.2 Dávkování a způsob podání

Dávkování

Vakcína Engerix-B 10 mikrogramů (0,5 ml) je určena k použití u jedinců ve věku do 15 let (včetně), včetně novorozenců. Vakcína Engerix-B 20 mikrogramů (1 ml) je určena k použití u jedinců ve věku 16 let a starších.

Vakcínu Engerix-B 20 mikrogramů (1 ml) lze však rovněž použít u jedinců ve věku od 11 let do 15 let (včetně) jako dvoudávkové očkovací schéma v situacích, kdy je nízké riziko infekce virem hepatitidy B v průběhu očkování, a kdy lze zajistit spolupráci (compliance) v průběhu celého cyklu očkování (viz bod 5.1).

- **Schéma primární imunizace**

Engerix-B 10 mikrogramů

Jedinci ve věku do 15 let (včetně):

Lze doporučit dvě schémata primární imunizace:

Schéma 0, 1, 6 měsíců, které poskytuje optimální ochranu od 7. měsíce a vede k vysoké koncentraci protilátek.

Zrychlené schéma 0, 1 a 2 měsíce zajistí, že se ochrana vytvoří rychleji a očekává se, že při něm budou pacienti lépe spolupracovat. Aby byla zajištěná dlouhodobá ochrana, je třeba při tomto schématu podat 4. dávku po 12 měsících, protože koncentrace protilátek jsou po 3. dávce nižší než při schématu 0, 1, 6 měsíců. U dětí umožní toto schéma současné očkování hepatitidy B s dalšími dětskými vakcínami.

Pacienti s poruchou funkce ledvin včetně dialyzovaných pacientů

Pacienti s poruchou funkce ledvin, včetně dialyzovaných pacientů, mají sníženou imunitní odpověď na vakcínu proti hepatitidě B. Vakcínu Engerix-B 10 mikrogramů (0,5 ml) lze použít buď ve schématu 0, 1, 2 a 12 měsíců nebo schématu 0, 1, 6 měsíců. Na základě zkušeností u dospělých mohou vakcíny s vyšší dávkou antigenu zlepšit imunitní odpověď. Po očkování je třeba zvážit provedení sérologických testů. K zajištění protektivních hladin anti-HBs ≥ 10 mIU/ml mohou být nutné další dávky vakcíny.

Známá nebo předpokládaná expozice HBV

Pokud nastane situace, kdy došlo k nedávné expozici viru HBV (např. poranění o kontaminovanou jehlu), lze první dávku vakcíny Engerix-B aplikovat současně s HBIG, musí se ale podat do různých míst (viz bod 4.5). Doporučuje se očkovací schéma 0, 1, 2 a 12 měsíců.

Novorozenci narození matkám-nosičkám viru HBV

Imunizaci těchto novorozenců vakcínou Engerix-B 10 mikrogramů (0,5 ml) je nutné zahájit při narození a lze využít obě očkovací schémata, buď 0, 1, 2 a 12 měsíců nebo 0, 1 a 6 měsíců, ale první schéma poskytuje rychlejší imunitní odpověď. Pokud jsou dostupné imunoglobuliny proti hepatitidě B (HBIG), podávají se spolu s vakcínou Engerix-B samostatným injekčním vpichem, protože takto je možné zvýšit účinnost ochrany.

Tato očkovací schémata mohou být upravena v souladu s místními očkovacími postupy s ohledem na doporučený věk podání dalších dětských očkovacích látek.

Engerix-B 20 mikrogramů

Jedinci ve věku 16 let a starší:

Lze doporučit dvě schémata primární imunizace:

Schéma 0, 1, 6 měsíců, které poskytuje optimální ochranu od 7. měsíce a vede k vysoké koncentraci protilátek.

Zrychlené schéma 0, 1 a 2 měsíce zajistí, že se ochrana vytvoří rychleji a očekává se, že při něm budou pacienti lépe spolupracovat. Aby byla zajištěná dlouhodobá ochrana, je třeba při tomto schématu podat 4. dávku po 12 měsících od první dávky, protože koncentrace protilátek jsou po 3. dávce nižší než při schématu 0, 1, 6 měsíců.

Jedinci ve věku 18 let a starší

Ve výjimečných případech, kdy je požadována rychlejší indukce ochrany (např. u osob cestujících do vysoce endemických oblastí, které zahájily očkování proti hepatitidě B během jednoho měsíce před odjezdem), lze podat tři intramuskulární injekce ve schématu 0, 7 a 21 dnů. Při tomto očkovacím schématu se doporučuje ještě 4. dávka 12 měsíců po dávce první.

Jedinci ve věku od 11 do 15 let (včetně)

U jedinců ve věku od 11 do 15 let (včetně) lze podat vakcínou Engerix-B 20 mikrogramů (1 ml) podle schématu 0, 6 měsíců. V tomto případě však nemusí být ochrana proti infekci hepatitidou B zajištěna před podáním druhé dávky (viz bod 5.1). Proto by se toto schéma mělo používat pouze v případech, kdy je během očkování pouze nízké riziko infekce hepatitidou B a kdy je možné zajistit dokončení očkování druhou dávkou. Pokud nemohou být splněny zároveň obě podmínky (např. dialyzovaní pacienti, osoby cestující do endemických oblastí a blízké kontakty infikovaných jedinců), je třeba použít tři dávky nebo zrychlené očkovací schéma vakcínou Engerix-B 10 mikrogramů (0,5 ml).

Pacienti s poruchou funkce ledvin, včetně dialyzovaných pacientů ve věku 16 let a starší

Primární očkovací schéma u pacientů s poruchou funkce ledvin, včetně dialyzovaných pacientů, jsou čtyři dvojitě dávky (2x 20 mikrogramů) ve zvolený den, 1, 2 a 6 měsíců od data první dávky. K zajištění stejné nebo vyšší koncentrace protilátek anti-HBs, než je přijatá protektivní hladina 10 IU/l, je třeba očkovací schéma přizpůsobit.

Známa nebo předpokládaná expozice HBV

Pokud nastane situace, kdy došlo k nedávné expozici viru HBV (např. poranění o kontaminovanou jehlu), lze první dávku vakcíny Engerix-B aplikovat současně s HBÍg, musí se ale podat do různých míst (viz bod 4.5). Doporučuje se očkovací schéma 0, 1, 2 a 12 měsíců.

Tato očkovací schémata mohou být upravena v souladu s místními očkovacími postupy.

• Přeočkování

V současné době dostupné údaje nepodporují potřebu přeočkování imunokompetentních jedinců, kteří odpověděli na kompletní primární imunizaci.

Imunokompromitovaní jedinci (např. jedinci s chronickým selháním ledvin, dialyzovaní pacienti, HIV pozitivní jedinci) by však měli být přeočkováni k udržení koncentrace protilátek anti-HBs na hladině odpovídající nebo vyšší, než je přijatá protektivní hladina 10 mIU/ml. U těchto imunokompromitovaných jedinců se po očkování doporučuje testování každých 6 – 12 měsíců.

Je třeba vzít v úvahu národní doporučení pro přeočkování.

- **Zaměnitelnost vakcín proti hepatitidě B**

Viz bod 4.5.

Způsob podání

Engerix-B 10 mikrogramů

Vakcína se aplikuje intramuskulárně do oblasti deltového svalu u dětí nebo do anterolaterální strany stehna u novorozenců, kojenců a mladších dětí.

Engerix-B 20 mikrogramů

Vakcína se aplikuje intramuskulárně do oblasti deltového svalu.

Výjimečně lze vakcínu aplikovat subkutánně pacientům s trombocytopenií nebo poruchou krvácení.

4.3 Kontraindikace

Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku uvedenou v bodě 6.1. Vakcína se nesmí aplikovat jedincům, u kterých se projeví příznaky hypersenzitivity po předchozím podání vakcíny Engerix-B.

Stejně jako u ostatních vakcín je třeba podání vakcíny Engerix-B odložit u jedinců s akutním závažným horečnatým onemocněním. Mírná infekce však není kontraindikací očkování.

4.4 Zvláštní upozornění a opatření pro použití

Sledovatelnost

Aby se zlepšila sledovatelnost biologických léčivých přípravků má se přehledně zaznamenat název podaného přípravku a číslo šarže.

Před očkováním

Zvláště u dospívajících se může objevit v průběhu očkování, nebo i před ním, synkopa (mdloba) jako psychogenní reakce na injekční stříkačku s jehlou. Synkopa může být během zotavování doprovázena různými neurologickými příznaky, jako jsou přechodné poruchy zraku, parestézie a tonicko-klonické křeče končetin. Je důležité předem zajistit, aby při eventuální mdlobě nemohlo dojít k úrazu.

Ochrana

Vzhledem k dlouhé inkubační době hepatitidy B je možné, že očkovaná osoba mohla být v době očkování již infikována a infekce ještě nebyla rozpoznána. V takových případech nemusí očkování proti infekci hepatitidou B chránit.

Vakcína nechrání proti infekcím způsobeným jinými patogeny, u kterých je známo, že mohou způsobit infekci jater, jako jsou viry hepatitidy A, hepatitidy C a hepatitidy E.

Stejně jako u ostatních vakcín nemusí dojít u všech očkovaných osob k vyvolání protektivní imunitní odpovědi.

Bylo pozorováno, že imunitní odpověď na podání vakcíny proti hepatitidě B může být snížena řadou faktorů. Tyto faktory zahrnují vyšší věk (vakcína Engerix-B 20 mikrogramů), mužské pohlaví, obezitu, kouření, způsob podání a některá základní chronická onemocnění. U jedinců, u kterých je riziko, že po kompletním základním očkování vakcínou Engerix-B nedosáhnou séroprotektivních hladin protilátek, je třeba zvážit provedení sérologických testů. U osob, které nereagovaly na očkování nebo mají nedostatečnou odpověď na základní očkování, lze zvážit podání dalších dávek.

Zvláštní populace

Pacienti s chronickým onemocněním jater, HIV infekcí nebo nosiči viru hepatitidy C by neměli být z očkování proti hepatitidě B vyloučeni. Podání vakcíny je možné těmto pacientům doporučit, protože průběh HBV infekce u nich může být závažný; možnost očkování posoudí případ od případu lékař. U HIV infikovaných pacientů a rovněž u pacientů s poruchou funkce ledvin, včetně dialyzovaných pacientů, a u osob s poruchou imunitního systému se po základním očkování nemusí vytvořit odpovídající koncentrace anti-HBs protilátek. V takových případech může být nutná aplikace dalších dávek vakcíny.

Opatření pro použití

Engerix-B by se neměl aplikovat do gluteálního svalu ani intradermálně, protože by to mohlo vést k nižší imunitní odpovědi.

Engerix-B se v žádném případě nesmí podávat intravaskulárně.

Podobně jako u všech injekčních vakcín musí být pro případ, že se po aplikaci vakcíny vzácně vyvine anafylaktická reakce, okamžitě dostupná lékařská pomoc. Z tohoto důvodu musí očkování jedinci zůstat ještě 30 minut po aplikaci vakcíny pod lékařským dohledem.

Předčasně narozené děti

Při podání dávky základního očkování velmi předčasně narozeným dětem (narozeným ve ≤ 28 . týdnu těhotenství), zvláště těm, u kterých byla v předchozí anamnéze respirační nezralost, je třeba zvážit možné riziko apnoe a nutnost monitorování dýchání po dobu 48 - 72 hodin. Prospěch očkování je u této skupiny dětí vysoký, proto by se nemělo očkování odmítat ani oddalovat.

Obsah sodíku

Tento přípravek obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné dávce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

4.5 Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce

Současná aplikace vakcíny Engerix-B a standardní dávky HBIg nevede k nižším koncentracím anti-HBs protilátek, pokud jsou injekce podány do různých míst.

Engerix-B lze aplikovat současně s vakcínami proti *Haemophilus influenzae* typu b, tuberkulóze (BCG), hepatitidě A, poliomyelitidě, spalničkám, příušnicím, zarděnkám, záškrtu, tetanu a černému kašli.

Vakcína Engerix-B může být podána současně s vakcínou proti lidskému papilomaviru (HPV). Podání vakcíny Engerix-B současně s vakcínou Cervarix (vakcína proti HPV) nezpůsobilo klinicky významnou interferenci v tvorbě protilátek proti HPV antigenům. Geometrický průměr koncentrací anti-HBs protilátek byl při současném podání nižší, ale klinický význam tohoto pozorování není znám, protože úroveň séroprotektce zůstala nezměněná. Podíl jedinců, kteří dosáhli úroveň anti-HBs ≥ 10 mIU/ml byl při současném podání 97,9 % a při podání samotné vakcíny Engerix-B 100 %.

Různé injekční vakcíny musí být aplikovány vždy do různých míst.

Engerix-B lze použít k dokončení základního očkování započatého vakcínami získanými z krevní plasmy nebo jinými vakcínami připravenými metodou genového inženýrství nebo pokud je požadováno podání posilovací dávky u osob, které podstoupily základní očkování proti hepatitidě B vakcínami získanými z krevní plasmy nebo jinými vakcínami připravenými metodou genového inženýrství.

Lze očekávat, že u pacientů s imunodeficiencemi nebo pacientů podstupujících imunosupresivní léčbu nemusí být dosaženo odpovídající imunitní odpovědi (viz bod 4.4).

4.6 Fertilita, těhotenství a kojení

Těhotenství

Účinky HbsAg na fetální vývoj nebyly hodnoceny.

Podobně jako u všech inaktivovaných virových vakcín se neočekává, že by došlo k poškození plodu. Engerix-B se má použít v době těhotenství pouze v případech, kdy je to nezbytně nutné a kdy možné výhody očkování převyšují možné riziko pro plod.

Kojení

Účinky na kojené děti matek, které byly očkovány vakcínou Engerix-B, nebyly v klinických studiích hodnoceny, protože informace týkající se vylučování do mateřského mléka nejsou dostupné.

Nebyly stanoveny žádné kontraindikace.

Fertilita

Vakcína Engerix-B nebyla hodnocena ve studiích fertility.

4.7 Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje

Přípravek Engerix-B nemá žádný nebo zanedbatelný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

4.8 Nežádoucí účinky

Souhrn bezpečnostního profilu

Bezpečnostní profil uváděný níže je podložený údaji získanými od 5 329 jedinců z 23 studií.

Nynější vakcína Engerix-B neobsahuje thiomersal (organickou sloučeninu rtuti). Následující nežádoucí účinky byly hlášeny při použití vakcín obsahujících thiomersal i vakcín bez thiomersalu.

V jedné klinické studii prováděné se současnou vakcínou (bez thiomersalu) byla incidence bolesti, zarudnutí, otoku, horečky, u vakcíny Engerix-B 10 mikrogramů ospalosti, podrážděnosti a ztráty chuti k jídlu a u vakcíny Engerix-B 20 mikrogramů únavy, gastroenteritidy a bolesti hlavy, srovnatelná s incidencí pozorovanou v klinických studiích prováděných s vakcínou obsahující thiomersal.

Souhrn nežádoucích účinků v tabulce

Četnosti výskytu na jednu dávku jsou definovány následujícím způsobem:

Velmi časté: ($\geq 1/10$)
Časté: ($\geq 1/100$ až $< 1/10$)
Méně časté: ($\geq 1/1\ 000$ až $< 1/100$)
Vzácné: ($\geq 1/10\ 000$ až $< 1/1\ 000$)
Velmi vzácné: ($< 1/10\ 000$)

Třída orgánových systémů	Četnost	Nežádoucí účinek
Klinické studie		
Poruchy krve a lymfatického systému	vzácné	lymfadenopatie
<u>Poruchy metabolismu a výživy</u>	časté	nechutenství
Psychiatrické poruchy	velmi časté	podrážděnost

Poruchy nervového systému	velmi časté	bolest hlavy (vakcína Engerix-B 10 mikrogramů)
	časté	ospalost, bolest hlavy (vakcína Engerix-B 20 mikrogramů)
	méně časté	závrať
	vzácné	parestezie
Gastrointestinální poruchy	časté	gastrointestinální potíže (jako je nauzea, zvracení, průjem, bolest břicha)
Poruchy kůže a podkožní tkáň	vzácné	kopřivka, svědění, vyrážka
Poruchy svalové a kosterní soustavy a pojivové tkáň	méně časté	myalgie
	vzácné	artralgie
Celkové poruchy a reakce v místě aplikace	velmi časté	bolest a zarudnutí v místě vpichu, únava
	časté	horečka ($\geq 37,5$ °C), malátnost, otok v místě vpichu, reakce v místě vpichu (např. indurace)
	méně časté	příznaky podobné chřipce
Sledování po uvedení vakcíny na trh		
Infekce a infestace		meningitida
Poruchy krve a lymfatického systému		trombocytopenie
Poruchy imunitního systému		anafylaxe, alergické reakce včetně anafylaktoidních reakcí a reakcí připomínajících sérovou nemoc
Poruchy nervového systému		encefalitida, encefalopatie, křeče, paralýza, neuritida (včetně syndromu Guillain-Barré, optické neuritidy a sclerosis multiplex), neuropatie, hypestezie
Cévní poruchy		vaskulitida, hypotenze
Poruchy kůže a podkožní tkáň		erythema multiforme, angioneurotický edém, lichen planus
Poruchy svalové a kosterní soustavy a pojivové tkáň		artritida, svalová slabost

Ve srovnávací studii u jedinců ve věku od 11 do 15 let (včetně), byl výskyt místních i celkových příznaků vyžádaně hlášených po podání vakcíny Engerix-B 20 mikrogramů (1 ml) ve dvoudávkovém schématu celkově podobný výskytu hlášenému po podání vakcíny Engerix-B 10 mikrogramů (0,5 ml) ve standardním třídávkovém schématu.

Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Hlášení podezření na nežádoucí účinky po registraci léčivého přípravku je důležité. Umožňuje to pokračovat ve sledování poměru přínosů a rizik léčivého přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

4.9 Předávkování

Během sledování po uvedení vakcíny na trh byly hlášeny případy předávkování. Nežádoucí účinky hlášené po předávkování byly podobné jako nežádoucí účinky po standardním očkování.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: Vakcína proti hepatitidě B.
ATC kód: J07BC01.

Mechanismus účinku

Engerix-B indukuje tvorbu specifických humorálních protilátek proti HBsAg (anti-HBs protilátek).
Koncentrace anti-HBs protilátek ≥ 10 mIU/ml se považuje za protektivní proti HBV infekci.

Farmakodynamické účinky

Jedinci se zvýšeným rizikem expozice hepatitidy B:

V terénních studiích byla prokázána protektivní účinnost u novorozenců, dětí a dospělých v riziku v rozmezí 95 - 100 %.

U zdravých jedinců ve vysoce rizikovém prostředí, jeden měsíc po poslední dávce vakcíny, byla u novorozenců HBeAg pozitivních matek očkovaných podle schématu 0, 1, 2 a 12 měsíců nebo 0, 1 a 6 měsíců bez současného podání HBIg, při narození prokázána 95% protektivní účinnost (anti-HBsIgG ≥ 10 mIU/ml). Při současné aplikaci HBIg a vakcíny při narození však vzrůstá protektivní účinnost až na 98 %.

Novorozenci narození matkám, které byly nositelkami viru hepatitidy B (HBsAg pozitivní s HBeAg nebo bez HBeAg), kteří při narození nedostali HBIg, dostali po dvaceti letech od primárního očkování (3dávkové nebo 4dávkové schéma) provokační dávku vakcíny Engerix-B.

Hodnocena byla míra séroprotektce před provokační dávkou a po provokační dávce:

Míra séroprotektce	N	n	%	95% IS	
				LL	UL
Před provokační dávkou	72	39	54,2	42,0	66,0
Po provokační dávce	75	74	98,7	92,8	100

N = počet jedinců, u kterých jsou výsledky k dispozici

n = počet jedinců s koncentracemi rovnými nebo vyššími než 10 mIU/ml

% = procento jedinců s koncentracemi rovnými nebo vyššími než 10 mIU/ml

95% IS = 95% interval spolehlivosti; LL = spodní limit; UL = horní limit

Před = v době podání provokační dávky / Po = jeden měsíc po podání provokační dávky

Rovněž byla hodnocena anamnestická odpověď podle stavu séroprotektce před podáním provokační dávky:

	Anamnestická odpověď				
				95% IS	
Stav před podáním provokační dávky	N	n	%	LL	UL
Jedinci s < 10 mIU/ml	33	31	93,9	79,8	99,3
Jedinci s ≥ 10 mIU/ml	39	39	100	91,0	100
Celkem	72	70	97,2	90,3	99,7

Stratifikace založená na posledním dostupném časovém bodu před přeočkováním:

- Jedinci s < 10 mIU/ml = jedinci s koncentrací protilátek před podáním provokační dávky < 10 mIU/ml
- Jedinci s ≥ 10 mIU/ml = jedinci s koncentrací protilátek před podáním provokační dávky ≥ 10 mIU/ml

Anamnestická odpověď je definována jako:

- Koncentrace protilátek anti-HBs ≥ 10 mIU/ml u jedinců, kteří byli před podáním provokační dávky séronegovní, nebo
- Nejméně 4násobný vzestup koncentrace protilátek anti-HBs u jedinců, kteří byli před podáním provokační dávky séropozitivní.

N = počet jedinců, u kterých jsou k dispozici výsledky jak před očkováním, tak po očkování

n = počet respondérů

% = podíl respondérů v procentech

95% IS = 95% interval spolehlivosti; LL = spodní limit; UL = horní limit

- Zdraví jedinci ve věku 16 let a starší:

Tabulka níže shrnuje míry séroprotektce (tj. procento jedinců s koncentracemi protilátek anti-HBs ≥ 10 mIU/ml) získané v klinických studiích s vakcínou Engerix-B 20 mikrogramů (1 ml) s různými dávkovacími schémata uvedenými v bodě 4.2:

Populace	Dávkovací schéma	Míra séroprotektce
Zdraví jedinci ve věku 16 let a starší	0, 1, 6 měsíců	v měsíci 7: ≥ 96 %
	0, 1, 2, 12 měsíců	v měsíci 1: 15 % v měsíci 3: 89 % v měsíci 13: 95,8 %
Zdraví jedinci ve věku 18 let a starší	0, 7, 21 dní, 12 měsíců	ve dni 28: 65,2 % v měsíci 2: 76 %

Zvláštní populace

- Pacienti s poruchou funkce ledvin, včetně dialyzovaných pacientů:

Míry séroprotektce u jedinců ve věku 16 let a starších s poruchou funkce ledvin, včetně dialyzovaných pacientů, byly hodnoceny 3 a 7 měsíců po první dávce primární imunizace a jsou uvedeny v tabulce níže:

Věk (roky)	Dávkovací schéma	Míra séroprotektce
16 a více	0, 1, 2, 6 měsíců (2x 20 mikrogramů)	v měsíci 3: 55,4 % v měsíci 7: 87,1 %

- Pacienti s diabetem typu II:

Míry séroprotektce u jedinců ve věku 20 let a starších s diabetem typu II byly hodnoceny jeden měsíc po poslední dávce primární imunizace a jsou uvedeny v tabulce níže:

Věk (roky)	Dávkovací schéma	Míra séroprotektce v měsíci 7
20 - 39	0, 1, 6 měsíců (20 mikrogramů)	88,5 %
40 - 49		81,2 %
50 - 59		83,2 %
≥ 60		58,2 %

Pediatrická populace

- Séroprotektce u jedinců ve věku do 15 let včetně:

Tabulka níže shrnuje míry séroprotektce (tj. procento jedinců s koncentracemi protilátek anti-HBs ≥ 10 mIU/ml) získané v klinických studiích s různými dávkovacími schémata uvedenými v bodě 4.2:

--	--	--

Populace	Dávkovací schéma	Míra séroprotektce
Zdraví jedinci ve věku do 15 let včetně	0, 1, 6 měsíců	v měsíci 7: $\geq 96\%$
	0, 1, 2, 12 měsíců	v měsíci 1: 15 % v měsíci 3: 89 % v měsíci 13: 95,8 %

Údaje v tabulkách výše byly získány při očkování vakcínami obsahujícími thiomersal. Dvě doplňující klinické studie prováděné mezi zdravými kojenci a dospělými se současnou vakcínou Engerix-B, která neobsahuje thiomersal, vedly k podobnému poměru séroprotektce jako studie s původní vakcínou Engerix-B obsahující thiomersal.

- Přetrvávání imunitní odpovědi u jedinců ve věku od 11 let do 15 let včetně:

Dlouhodobá imunitní odpověď byla hodnocena v klinické studii u jedinců ve věku od 11 let do 15 let (včetně) v době primárního očkování. Míry séroprotektce (tj. procento jedinců s koncentracemi protilátek anti-HBs ≥ 10 mIU/ml) získané ze srovnávací klinické studie s dvěma různými dávkami a schématy byly hodnoceny až do 66 měsíců po první dávce primárního očkování a jsou uvedeny v tabulce níže (kohorta ATP ve studii účinnosti):

Očkovací schéma	Měsíce po první dávce vakcíny						
	2	6	7	30	42	54	66
	míra séroprotektce						
Engerix-B 10 μ g (0,5 ml) (0, 1, 6 měsíců)	55,8 %	87,6 %	98,2 %*	96,9 %	92,5 %	94,7 %	91,4 %
Engerix-B 20 μ g (1 ml) (0, 6 měsíců)	11,3 %	26,4 %	96,7 %*	87,1 %	83,7 %	84,4 %	79,5 %

*V měsíci 7 se u 97,3 % jedinců ve věku od 11 do 15 let očkovaných vakcínou Engerix-B 10 mikrogramů (0,5 ml) (očkovací schéma 0, 1, 6 měsíců) a u 88,8 % jedinců ve věku od 11 do 15 let očkovaných vakcínou Engerix-B 20 mikrogramů (1 ml) (očkovací schéma 0, 6 měsíců) vytvořily koncentrace protilátek anti-HBs ≥ 100 mIU/ml. Geometrické průměry koncentrací (GMC) byly 7 238 mIU/ml a 2 739 mIU/ml.

Všichni jedinci v obou očkovaných skupinách (N = 74) dostali provokační dávku 72 až 78 měsíců po primárním očkování. O měsíc později vykázali všichni jedinci anamnestickou odpověď.

U dvoudávkového schématu primárního očkování se geometrický průměr koncentrací zvýšil 108násobně a u třídávkového schématu primárního očkování se geometrický průměr koncentrací zvýšil 95násobně, čímž byla prokázána séroprotektce u všech jedinců. Tyto údaje naznačují, že imunitní paměť byla indukována u všech jedinců, u kterých došlo k odpovědi na primární očkování, včetně těch, u nichž v měsíci 66 došlo ke ztrátě séroprotektce.

- Přetrvávání imunitní odpovědi a provokační dávka u jedinců ve věku 15 až 16 let, 14 let po primární vakcinaci:

Míry séroprotektce byly hodnoceny před podáním a po podání provokační dávky jedincům ve věku 15 až 16 let, kteří byli očkováni 3 dávkami vakcíny Engerix-B během prvních dvou let života:

Míra séroprotektce	N	n	%	95% IS	
				LL	UL
Před podáním provokační dávky	292	191	65,4	59,6	70,9
Po podání provokační dávky	292	286	97,9	95,6	99,2

N = počet jedinců, u kterých jsou výsledky k dispozici

n = počet jedinců s koncentracemi rovnými nebo vyššími než 10 mIU/ml

% = procento jedinců s koncentracemi rovnými nebo vyššími než 10 mIU/ml

95% IS = 95% interval spolehlivosti; LL = spodní limit, UL = horní limit

Před = před podáním provokační dávky / Po = jeden měsíc po podání provokační dávky

Anamnestická odpověď byla hodnocena podle stavu séroprotektce před podáním provokační dávky u jedinců ve věku 15 až 16 let, kteří byli očkováni 3 dávkami vakcíny Engerix-B během prvních dvou let života:

	Anamnestická odpověď				
	N	n	%	95% IS	
LL				UL	
Stav před podáním provokační dávky					
Jedinci s < 10 mIU/ml	101	95	94,1	87,5	97,8
Jedinci s ≥ 10 mIU/ml	190	187	98,4	95,5	99,7
Celkem	291	282	96,9	94,2	98,6

Stratifikace založená na posledním dostupném časovém bodu před přeočkováním:

- Jedinci s < 10 mIU/ml = jedinci s koncentrací protilátek před podáním provokační dávky < 10 mIU/ml
- Jedinci s ≥ 10 mIU/ml = jedinci s koncentrací protilátek před podáním provokační dávky ≥ 10 mIU/ml

Anamnestická odpověď je definována jako:

- Koncentrace protilátek anti-HBs ≥ 10 mIU/ml u jedinců, kteří byli před podáním provokační dávky séronegativní, nebo
- Nejméně 4násobný vzestup koncentrace protilátek anti-HBs u jedinců, kteří byli před podáním provokační dávky séropozitivní.

N = počet jedinců, u kterých jsou k dispozici výsledky jak před očkováním, tak po očkování

n = počet respondérů

% = podíl respondérů v procentech

95% IS = 95% interval spolehlivosti; LL = spodní limit; UL = horní limit

Primární cílový bod studie, definovaný jako procento jedinců s koncentracemi protilátek anti-HBs ≥ 100 mIU/ml jeden měsíc po provokační dávce, byl vypočten na 90,8 % (95% IS: 86,8; 93,8).

Protilátky anti-HBs GMC se zvýšily 156krát (z 26,5 na 4134,9 mIU/ml) jako odpověď na provokační dávku.

Podobné údaje s ohledem na míru séroprotektce a anamnestické odpovědi byly získány u jedinců ve věku 12 – 13 let.

- Snížení výskytu hepatocelulárního karcinomu u dětí:

Byla prokázána jasná souvislost mezi infekcí virem hepatitidy B a výskytem hepatocelulárního karcinomu (HCC). Prevence hepatitidy B pomocí vakcinace má za následek snížení výskytu HCC, jak bylo pozorováno na Taiwanu u dětí ve věku 6 -14 let.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Vyhodnocování farmakokinetických vlastností není u vakcín požadované.

5.3 Předklinické údaje vztahující se k bezpečnosti

Předklinické údaje vztahující se k bezpečnosti přípravku vyhovují požadavkům WHO.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Seznam pomocných látek

Chlorid sodný, dihydrát dihydrogenfosforečnanu sodného, dihydrát fosforečnanu sodného, voda pro injekci.

Adsorbent viz bod 2.

6.2 Inkompatibility

Vzhledem k absenci studií kompatibility nesmí být této léčivý přípravek mísen s jinými léčivými přípravky.

6.3 Doba použitelnosti

3 roky.

6.4 Zvláštní opatření pro uchování

Vakcína musí být uchovávána v chladničce při teplotě 2 °C až 8 °C.

Chraňte před mrazem.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Údaje o stabilitě naznačují, že přípravek ENGERIX-B je stabilní při teplotách do 37 °C po dobu 3 dnů nebo do 25 °C po dobu 7 dnů. Tyto údaje jsou určeny k tomu, aby se jimi zdravotničtí pracovníci řídili pouze v případě dočasného teplotního výkyvu.

6.5 Druh obalu a obsah balení

Engerix-B 10 mikrogramů

- 0,5 ml suspenze v injekční lahvičce z bezbarvého skla třídy I se zátkou (butylová pryž).
- 0,5 ml v předplněné injekční stříkačce (sklo třídy I) s pístovou zátkou (butylová pryž) a s pryžovým krytem.

Velikost balení:

100x 0,5 ml v injekční lahvičce

1x 0,5 ml v předplněné injekční stříkačce bez jehly

1x 0,5 ml v předplněné injekční stříkačce s fixní jehlou

1x 0,5 ml v předplněné injekční stříkačce se samostatnou jehlou

Engerix-B 20 mikrogramů

- 1 ml suspenze v injekční lahvičce z bezbarvého skla třídy I se zátkou (butylová pryž).
- 1 ml v předplněné injekční stříkačce (sklo třídy I) s pístovou zátkou (butylová pryž) a s pryžovým krytem.

Velikost balení:

10x 1 ml v injekční lahvičce

100x 1 ml v injekční lahvičce

1x 1 ml v předplněné injekční stříkačce bez jehly

1x 1 ml v předplněné injekční stříkačce s fixní jehlou

1x 1 ml v předplněné injekční stříkačce se samostatnou jehlou

Kryt a pryžová zátky pístu předplněné injekční stříkačky a zátky injekční lahvičky jsou vyrobeny ze syntetické pryže.

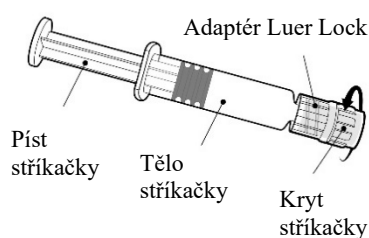
Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

6.6 Zvláštní opatření pro likvidaci přípravku a pro zacházení s ním

Při uchovávání vakcíny se může oddělit jemný bílý sediment a čirý bezbarvý supernatant. Vakcína musí být před použitím řádně protřepána, aby vznikla mírně opalescentní bílá suspenze, a vizuálně zkontrolována na přítomnost cizorodých částic a na neobvyklou změnu vzhledu. Pokud vzhledově nevyhovuje, musí být vyřazena.

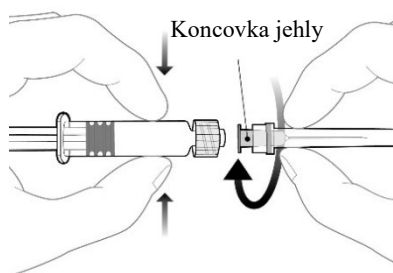
U jednodávkového balení je nutné nasát veškerý obsah a okamžitě ho aplikovat.

Pokyny pro použití předplněné injekční stříkačky



Držte injekční stříkačku za tělo, ne za píst injekční stříkačky.

Odšroubujte kryt injekční stříkačky otáčením proti směru hodinových ručiček.



Přípevněte jehlu k injekční stříkačce jemným připojením koncovky jehly k adaptéru Luer Lock a pootočte o čtvrt otáčky ve směru hodinových ručiček, dokud nepocítíte, že zapadla.

Nevytahujte píst stříkačky z těla stříkačky. Pokud k tomu dojde, vakcínu nepodávejte.

Likvidace:

Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.

7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Rue de l'Institut 89, 1330 Rixensart, Belgie.

8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/REGISTRAČNÍ ČÍSLA

Engerix-B 10 mikrogramů: 59/170/87-A/C

Engerix-B 20 mikrogramů: 59/170/87-B/C

9. DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 30. 11. 1987

Datum posledního prodloužení registrace: 3. 12. 2014

10. DATUM REVIZE TEXTU

27. 7. 2023