

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Havrix 1440, suspensie voor injectie in een voorgevulde spuit Hepatitis A-(geïnactiveerd)vaccin (geadsorbeerd)

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

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit vaccin niet door aan anderen, want het is alleen aan u of uw kind voorgeschreven.
- Krijgt u of uw kind 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, apotheker of verpleegkundige.

Deze bijsluiter is geschreven in de veronderstelling dat deze gelezen wordt door degene die het vaccin krijgt. Maar omdat dit vaccin aan jongeren vanaf 16 jaar gegeven kan worden, kan het zijn dat u deze bijsluiter leest voor uw kind.

Inhoud van deze bijsluiter

1. [WAT IS HAVRIX 1440 EN WAARVOOR WORDT DIT VACCIN GEBRUIKT?](#)
2. [WANNEER MAG U DIT VACCIN NIET TOEGEDIEND KRIJGEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?](#)
3. [HOE WORDT HAVRIX 1440 TOEGEDIEND?](#)
4. [MOGELIJKE BIJWERKINGEN](#)
5. [HOE BEWAART U HAVRIX 1440?](#)
6. [INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE](#)

1. WAT IS HAVRIX 1440 EN WAARVOOR WORDT DIT VACCIN GEBRUIKT?

Waarvoor wordt dit vaccin gebruikt?

Havrix 1440 is een vaccin dat gebruikt wordt om jongeren vanaf 16 jaar en volwassenen te beschermen tegen de infectie die door het hepatitis A-virus veroorzaakt wordt.

Wat is hepatitis A?

- Hepatitis A is een ziekte van de lever die veroorzaakt wordt door het hepatitis A-virus.
- Het hepatitis A-virus kan worden overgedragen van persoon op persoon, of via contact met besmet water, eten en drinken.
- De symptomen van hepatitis A kunnen variëren van mild tot ernstig en kunnen onder meer bestaan uit koorts, zich niet lekker voelen (malaise), verlies van eetlust, diarree, misselijkheid, abdominaal ongemak (buikklachten, buikpijn), donkere urine en geelzucht (geel worden van de ogen en huid). De meeste mensen herstellen volledig, maar de ziekte kan in sommige gevallen zo ernstig zijn dat ziekenhuisopname nodig is, en kan in zeldzame gevallen leiden tot acuut leverfalen.

Hoe werkt dit vaccin?

- Havrix 1440 helpt uw lichaam om zijn eigen bescherming (antistoffen) tegen het virus te produceren. Deze antistoffen helpen u om u tegen de ziekte te beschermen.
- Zoals geldt voor alle vaccins, is het mogelijk dat Havrix 1440 niet iedereen die ermee gevaccineerd wordt, volledig beschermt.

2. WANNEER MAG U DIT VACCIN NIET TOEGEDIEND KRIJGEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u Havrix 1440 niet toegediend krijgen?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit vaccin of voor neomycine of voor formaldehyde. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
 - U heeft al eens een allergische reactie op een hepatitis A-vaccin gehad.
- Tekenen van een allergische reactie kunnen bestaan uit jeukende huiduitslag, kortademigheid en zwelling van het gezicht of de tong.

Als een van de bovenstaande punten van toepassing is, mag Havrix 1440 niet worden toegediend. Twijfelt u hierover? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat Havrix 1440 wordt toegediend.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit vaccin?

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit vaccin toegediend krijgt, als:

- u aan een ernstige infectie lijdt die gepaard gaat met een hoge temperatuur (koorts). Dit vaccin kan dan worden toegediend nadat u bent hersteld. Een lichte infectie zoals een verkoudheid zou geen probleem moeten zijn, maar raadpleeg eerst uw arts hierover;
- u een verzwakt afweersysteem heeft als gevolg van ziektes en/of behandelingen. Uw arts zal dan bekijken of er meer injecties nodig zijn;
- u bloedingsproblemen heeft of gemakkelijk blauwe plekken oploopt.

Flauwvallen kan voorkomen voor of na toediening van een injectie met een naald. Wanneer u bij een eerdere injectie bent flauwgevallen, vertel dit dan aan uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Havrix 1440 nog andere vaccins of medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dit dan uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Havrix 1440 kan tegelijk worden toegediend met sommige andere vaccins en immunoglobulinen. Er moet dan voor elke injectie een andere injectieplaats gebruikt worden.

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, apotheker of verpleegkundige voordat u Havrix 1440 toegediend krijgt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Havrix 1440 heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

Havrix 1440 bevat fenylnalanine, polysorbaat 20, natrium en kalium

Dit vaccin bevat 0,166 mg fenylnalanine per dosis.

Fenylnalanine kan schadelijk zijn als u fenylketonurie (PKU) heeft, een zeldzame erfelijke aandoening waarbij fenylnalanine zich ophoopt doordat het lichaam dit niet goed kan omzetten.

Dit vaccin bevat 0,050 mg polysorbaat 20 per dosis. Polysorbaten kunnen allergische reacties veroorzaken. Heeft u bekende allergiën? Vertel dit aan uw arts.

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

Dit vaccin bevat kalium, minder dan 1 mmol (39 mg) per dosis, d.w.z. in wezen 'kaliumvrij'.

3. HOE WORDT HAVRIX 1440 TOEGEDIEND?

Hoe wordt dit vaccin toegediend?

- De arts of verpleegkundige zal Havrix 1440 per injectie in een spier toedienen. Het wordt doorgaans toegediend in de bovenarm.
- Bij wijze van uitzondering kan Havrix 1440 onderhuids worden geïnjecteerd als u lijdt aan trombocytopenie of als u een ernstige bloedingsstoornis heeft.

Hoeveel wordt er toegediend?

- U krijgt 1 dosis Havrix 1440 (1 ml suspensie) op een met uw arts of verpleegkundige afgesproken datum.
- Om langdurige bescherming te verkrijgen, wordt aanbevolen dat er tussen 6 en 12 maanden na de eerste dosis een tweede dosis (booster) wordt toegediend. Deze tweede dosis kan echter nog tot 5 jaar na de eerste dosis worden gegeven.

Heeft u te veel van Havrix 1440 gekregen?

Overdosering is erg onwaarschijnlijk, aangezien het vaccin geleverd wordt in een injectieflacon of spuit die een enkele dosis bevat en het vaccin door een arts of verpleegkundige wordt toegediend. Er zijn enkele gevallen van onbedoelde toediening gemeld en de gerapporteerde bijwerkingen waren vergelijkbaar met degene die gerapporteerd zijn met de normale toediening van het vaccin (vermeld in rubriek 4).

Wanneer u teveel van Havrix 1440 heeft gekregen, neem onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070 245 245).

Als u denkt dat u een dosis van Havrix 1440 heeft gemist

Neem contact op met uw arts. Uw arts bepaalt dan of er een dosis nodig is en wanneer die zal worden toegediend.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk medicijn kan ook dit vaccin bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Ernstige bijwerkingen

Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u een van de volgende ernstige bijwerkingen opmerkt - u kunt een spoedeisende medische behandeling nodig hebben:

- Allergische reacties - de tekenen hiervan kunnen onder meer bestaan uit lokale of verspreide uitslag die kan jeuken of blaren kan vormen, zwelling van de ogen en het gezicht, moeite met ademen of slikken, een plotselinge verlaging van de bloeddruk en het verlies van bewustzijn. Deze reacties kunnen optreden voordat u de spreekkamer van de arts verlaat.
- Laat het uw arts onmiddellijk weten als u een van de bovenstaande ernstige bijwerkingen opmerkt.

Bijwerkingen die optraden tijdens klinische studies met Havrix 1440:

Zeer vaak (deze kunnen voorkomen bij meer dan 1 op de 10 doses van het vaccin):

- hoofdpijn
- pijn en roodheid op de injectieplaats
- vermoeidheid

Vaak (deze kunnen voorkomen bij maximaal 1 op de 10 doses van het vaccin):

- verlies van eetlust
- misselijkheid
- braken (overgeven)
- diarree
- algehele malaise (u voelt zich ziek of u voelt zich niet lekker)
- koorts van 37,5 °C of meer
- zwelling of verharding op de injectieplaats

Soms (deze kunnen voorkomen bij maximaal 1 op de 100 doses van het vaccin):

- infectie van de bovenste luchtwegen
- verstopte neus of loopneus
- duizeligheid
- spierpijn, spierstijfheid niet veroorzaakt door lichaamsbeweging
- griepachtige verschijnselen, zoals verhoogde temperatuur, keelpijn, loopneus, hoesten en koude rillingen

Zelden (deze kunnen voorkomen bij maximaal 1 op de 1.000 doses van het vaccin):

- vermindering of verlies van de gevoeligheid van de huid voor pijn of aanraking
- spelden- en naaldenprikgevoel
- jeuk
- koude rillingen

Bijwerkingen die optraden na het in de handel komen van Havrix 1440:

- toevallen of convulsies
- ontsteking van de bloedvaten die leidt tot vernauwing of blokkade (vasculitis)
- ernstige allergische reactie waardoor het gezicht, de tong of de keel opzwelt, wat moeite met slikken of ademen kan veroorzaken
- galbulten, rode, vaak jeukende plekken die op de ledematen beginnen en soms op het gezicht en de rest van het lichaam
- gewrichtspijn

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het nationale meldsysteem:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

www.fagg.be

Afdeling Vigilantie:

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. HOE BEWAART U HAVRIX 1440?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit vaccin niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking. 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 medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in Havrix 1440?

De werkzame stof is hepatitis A-virus (geïnactiveerd) geadsorbeerd aan aluminiumhydroxide. Elke dosis van 1 ml van het vaccin bevat 1440 ELISA-eenheden hepatitis A-virus.

De andere stoffen in dit middel zijn: aminozuren voor injectie (waaronder fenylalanine), dinatriumfosfaat, monokaliumfosfaat, polysorbaat 20 (E432), kaliumchloride, natriumchloride en water voor injecties (zie rubriek 2).

Hoe ziet Havrix 1440 eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Suspensie voor injectie.

Havrix 1440 is een troebele injecteerbare vloeistof.

Havrix 1440 is verkrijgbaar in een voorgevulde spuit met of zonder naalden met 1 dosis, verpakkingsgrootten van 1, 5, 10, en 25.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

GlaxoSmithKline Biologicals SA

89, rue de l'Institut

B 1330 - RIXENSART

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

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.v.

Tel.: + 32 10 85 52 00

Wijze van aflevering

Op medisch voorschrift.

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE167395

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:

Oostenrijk	Havrix (Hepatitis A-Impfstoff) 1440 EI.U/1 ml
België, Duitsland, Hongarije, Luxemburg, Nederland	Havrix 1440
Bulgarije	HAVRIX 1440 suspension for injection (Adult dose) Хаврикс 1440 инжекционна суспензия (доза за възрастни)
Cyprus	Havrix Adults 1440
Tsjechië, Denemarken, Finland, IJsland, Noorwegen	Havrix
Estland	Havrix, 1440 ELISA ühikut/ml süstesuspensioon
Frankrijk	HAVRIX 1440 U/1ml ADULTES
Griekenland, Italië	HAVRIX
Ierland	Havrix Monodose
Letland	Havrix 1440 ELISA vienības/ml suspensija injekcijām
Litouwen	Havrix 1440 ELISA vienetus/ml injekcinė suspensija
Malta	Havrix Monodose Vaccine
Polen	HAVRIX ADULT
Portugal	Havrix 1440 Adulto
Roemenië	HAVRIX ADULT 1440 VACCIN HEPATITIC A
Slovakije	HAVRIX 1440 Dosis adulta
Slovenië	HAVRIX 1440
Spanje	Havrix 1440 Adulto suspensión inyectable en jeringa precargada
Zweden	Havrix 1440 ELISA U/1 ml

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 12/2025.

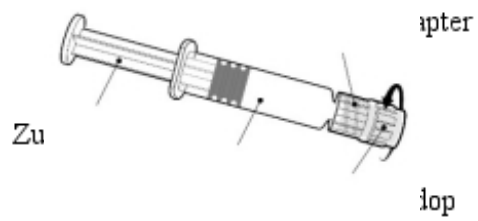
Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG): <https://www.fagg.be/nl>.

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

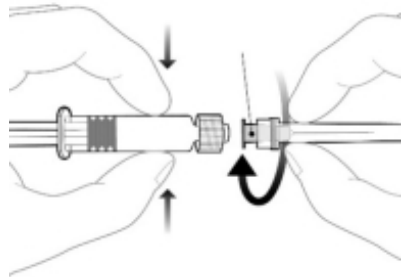
Havrix 1440 is een troebele vloeibare suspensie. Tijdens opslag kan zich een fijne witte neerslag met een kleurloos supernatans vormen.

Het vaccin moet visueel worden geïnspecteerd op vreemde partikels en/of variaties in het fysieke aspect vóór toediening. Voor gebruik van Havrix 1440 moet de voorgevulde spuit goed worden geschud om een licht ondoorzichtige witte suspensie te verkrijgen. Als het uitzicht van de inhoud afwijkend is, gooi het vaccin dan weg.

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 in overeenstemming met lokale voorschriften te worden vernietigd.