



Rijksinstituut voor Volksgezondheid
en Milieu
Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

RVP Nieuws

19 januari 2012 | nr 1

Rijksvaccinatieprogramma

In dit nummer

.....
**Introductie algemene hepatitis B
verloopt goed**
.....

.....
Onderzoek wijzigingen RVP
.....

.....
Data voor vaccinatiegraadrapport
.....

.....
Neventarief RVP
.....

.....
Verlengde houdbaarheid Cervarix
.....

Introductie algemene hepatitis B verloopt goed

Alle kinderen die geboren zijn na 1-8-2011 krijgen een vaccinatie tegen hepatitis B als onderdeel van DKTP-Hib-HepB-vaccinatie. Uit een peiling onder 34 consultatiebureaus in de eerste twee weken bleek dat de introductie goed verlopen is en er weinig klachten zijn binnengekomen (RVP Nieuws 12-2011). In aanvulling op deze peiling zijn nu

landelijke gegevens bekend die hetzelfde laten zien. Van de kinderen geboren in augustus kreeg minder dan 1% Pediacel in plaats van Infanrix hexa. Van de kinderen geboren in september was dit gedaald tot minder dan 0,2%. De gegevens over de kinderen geboren in oktober en november zijn nog onvolledig, maar laten een verdere daling zien naar bijna nul. Ook is het aantal kinderen dat Infanrix hexa krijgt vrijwel gelijk aan het aantal kinderen dat Pneu-vaccinatie krijgt. Bovendien blijft de vaccinatiegraad gelijk.

Onderzoek wijzigingen RVP

Voor een goede evaluatie van de wijzigingen in het RVP monitort het RIVM de vaak voorkomende, kortdurende en over het algemeen milde verschijnselen, waarvan duidelijk is dat er binnen het spontane meldsysteem een grote onderrapportage is. Afgelopen jaar is er onderzoek gedaan naar de reactogeniciteit van vaccinatie voor en na de invoering van het 10-valente pneumokokkenvaccin.

In januari 2012 wordt dit onderzoek herhaald zodat het effect op de reactogeniciteit na de overgang op universele DKTP-Hib-HepB- en pneumokokkenvaccinatie kan worden bepaald. De kinderen die in het onderzoek worden opgenomen, worden geselecteerd uit Praeventis. Verspreid over Nederland zullen ongeveer 12.000 ouders door het RIVM schriftelijk worden benaderd om aan het onderzoek deel te nemen. In het onderzoek wordt aan ouders van gevaccineerde kinderen verzocht om vragenlijsten in te vullen over eventuele verschijnselen die optreden na de vier DKTP-Hib-HepB- en

pneumokokkenvaccinaties in het eerste levensjaar van hun kind. Het gaat vooral om lokale verschijnselen (zoals roodheid, zwelling, pijn van de prikplek) en/of systemische reacties (o.a. koorts, bleekheid, misselijk).

Kijk [hier](#) voor meer informatie over dit onderzoek.

Data voor vaccinatiegraadrapport

Naar verwachting zal het rapport "Vaccinatiegraad Rijksvaccinatieprogramma Nederland - verslagjaar 2012" in juni 2012 openbaar worden gemaakt en naar de uitvoerende instellingen worden verzonden. Om alle gegeven vaccinaties uit 2011 hierin mee te kunnen nemen, is het belangrijk dat Præventis up-to-date is. We vragen de uitvoerende instellingen hier rekening mee te houden en er voor te zorgen dat alle oproepkaarten uit 2011 vóór 15 februari 2012 worden teruggezonden naar de RCP-regiokantoren.

Neventarief RVP

De JGZ-organisaties ontvangen van het RIVM een vergoeding voor elke toediening van een RVP-vaccinatie. De hoogte van die vergoeding wordt vastgesteld door de Nederlandse Zorgautoriteit (NZA). In 2011 heeft VWS een extern bureau laten onderzoeken of de vergoeding nog wel toereikend is om de kosten te dekken die de JGZ-organisatie hierbij maakt. Op basis van de onderzoeksuitkomsten heeft VWS, na overleg met GGD NL en ActiZ, aan de NZa verzocht de vergoeding te verhogen. Ook zijn er twee aparte vergoedingen vastgesteld: één voor de vaccinaties in de leeftijdsgroep 0 t/m 4 jaar en één in de leeftijdsgroep 9 t/m 12 jaar. NZa heeft nu in de Tarieflijst AWBZ-zorgaanbieders de tarieven bepaald op € 10,62 resp. € 8,71 per vaccinatie. De verhoging is ingegaan per 1 januari 2012. De eerdere dubbele uitbetaling van de vergoeding bij toediening van een combinatievaccin komt hiermee te vervallen. De tarieflijst is te vinden op www.nza.nl

Verlengde houdbaarheid Cervarix

De Inspectie van Gezondheidszorg (IGZ) heeft toestemming verleend om de houdbaarheid van de Cervarix-batch **AHPVA072AD** te verlengen met één jaar. De expiratedatum van deze batch was 10-2011 en is nu verlengd naar 10-2012. Deze verlenging betreft alleen het vaccin met bovenstaand batchnummer dat in voorraad staat bij het RIVM. Vaccin van de betreffende batch dat eventueel nog bij de uitvoerende organisaties op voorraad ligt, krijgt deze verlenging **niet**. In de meeste gevallen is dit vaccin al teruggehaald.

De RIVM-vaccinvoorraad Cervarix-batch **AHPVA072AD** wordt in de eerste helft van 2012 geleverd aan de uitvoerende organisaties voor de HPV-massavaccinaties en mag uitsluitend voor deze vaccinatiesessies worden gebruikt.

Om de aanpassing goed zichtbaar te maken heeft GlaxoSmithKline (GSK) nieuwe etiketten voor de om dozen en de 10 packs-verpakking verzorgd. Zie de afbeeldingen met gecorrigeerde expiratedatum.

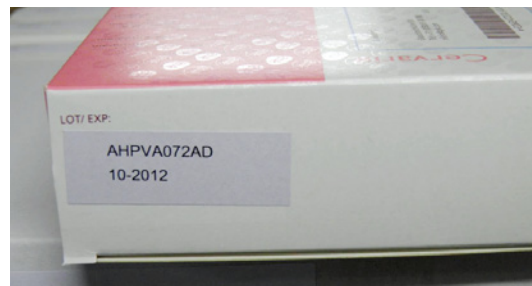
Let op: op de spuiten zelf is geen aangepast label geplakt. Dit was technisch niet haalbaar.

Afbeeldingen van nieuwe etiketten:



CERVARIX
50X10X1 DOSERING (0,5 ML)
LOT : AHPVA072AD
EXP : 10-2012
BEWAREN IN DE KOELKAST (2 - 8°C)
NIET IN DE VRIEZER BEWAREN

Nieuw etiket voor om dozen



Nieuw etiket op 10 pack-verpakking

Wat is de reden van deze aanpassing? In 2009 heeft de Europese registratie autoriteit (EMA), op basis van stabiliteitsdata, toestemming gegeven de houdbaarheid van Cervarix na productie te verlengen van drie naar vier jaar. Net voor deze toestemming heeft GSK Cervarix met een houdbaarheid van 3 jaar geleverd aan het Nederlands Vaccin Instituut (NVI). Door tegenvallende opkomst bij de HPV-vaccinatiecampagne is deze batch niet voor de expiratedatum opgebruikt.

Dit is een uitgave van:

**Rijksinstituut voor Volksgezondheid
en Milieu**

Postbus 1 | 3720 BA Bilthoven

www.rivm.nl/rijksvaccinatieprogramma

Het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu coördineert de
communicatie over het Rijksvaccinatieprogramma

Contact met redactie: rjvcommunicatie@rivm.nl