



Wijziging serologische HepB-controle bij zuigelingen

Het consultatiebureau (cb) heeft de afgelopen jaren meegewerkt aan een onderzoek van het RIVM waarin kinderen van HBsAg-positieve moeders na de laatste hepatitis B-vaccinatie serologisch onderzocht werden op de bescherming tegen hepatitis B. Op 31 december 2010 sluit het RIVM dit onderzoek af. De serologische controle wordt vanaf 1 januari 2011 ingebed in de reguliere huisartsenzorg. Tot en met 31 december 2010 worden nog kinderen geïnccludeerd voor dit onderzoek. Kinderen die ná 31-12-2010 de laatste hepatitis B-vaccinatie ontvangen, kunnen niet meer meedoen aan het RIVM-onderzoek. Serologische evaluatie blijft echter belangrijk bij deze groep risicokinderen.

Nieuwe procedure is als volgt:

Vanaf 1-1-2011 verwijst de cb-arts het kind naar de huisarts voor de serologische controle. Hiervoor zijn drie standaardbrieven ontwikkeld. Deze brieven worden tijdig vanuit de RCP's, via een contactpersoon (bijv. stafarts of secr. JGZ) binnen de instelling, naar het cb gestuurd. Het cb-team reikt deze brieven uit aan iedere ouder/verzorger van een zuigeling met een HBsAg-positieve moeder tijdens het 11-maanden-consult:

1. een brief gericht aan de ouders over het belang van de controle en
2. een verwijfsbrief voor de huisarts met het advies het kind te laten controleren op de bescherming tegen hepatitis B en dragerschap;
3. tegelijkertijd stuurt het cb-team een brief aan de betreffende huisarts met het advies dat aan de ouders gegeven is.

De cb-arts bewaakt vervolgens of de serologische evaluatie daadwerkelijk is uitgevoerd. Naar meer [achtergrondinformatie](#) over deze wijziging.

Bijwerkingenregistratie naar Lareb: wat verandert er?

In [RVP Nieuws 9](#) is al aangekondigd dat de RVP-bijwerkingenregistratie van het RIVM overgaat naar het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb.

Voor RVP-professionals betekent het dat vanaf 1 januari 2011 bijwerkingen bij Lareb gemeld moeten worden. Dat kan op twee manieren:

1. Telefonisch via nummer 073- 64 69 703
2. Digitaal via het meldformulier op www.lareb.nl

U ontvangt in beide gevallen een persoonlijke reactie op uw melding.

De meldcriteria blijven ongewijzigd. Altijd melden bij:

- ernstige gebeurtenissen na vaccinatie,
- onverwachte of bijzondere verschijnselen na vaccinatie,
- verschijnselen die u doen twijfelen over vervolgvaccinaties en
- ziektebeelden die zorgen voor (publieke) onrust, ongeacht het oorzakelijke verband met de vaccinatie.

De adviesfunctie over zaken die los staan van bijwerkingen, zoals vaccinatieschema's,



Nieuws

16 december 2010 **NR.12**

vaccins en vaccinaties blijft wel bij het RIVM. Hiervoor kan u bij de regionale RIVM-RCP's terecht en bij de medisch adviseurs. Ook het onderzoek naar veiligheid van vaccinatie, zoals periodieke peiling van verschijnselen na vaccinatie met vragenlijsten of systematisch vergelijkend onderzoek van specifieke mogelijke bijwerkingen blijft bij het RIVM.

Laatste Vasteprik uitgegeven

Na acht jaar komt er een einde aan *Vasteprik* als tijdschrift. Bezuinigingen en de overweging dat de doelgroep in de huidige tijd met nieuwe elektronische communicatiemiddelen op een minder kostbare maar even doeltreffende manier kan worden bereikt, hebben tot dit besluit geleid. Jaren was het een belangrijk middel bij deskundigheidsbevordering van de uitvoerders van het RVP. De mogelijkheid voor een elektronische uitgave van *Vasteprik* wordt nu onderzocht.

RVP Richtlijn 2011

De Richtlijn Rijksvaccinatieprogramma 2011 zal in de komende weken worden verspreid onder professionals die betrokken zijn bij het RVP. De richtlijn is al wel digitaal beschikbaar via de [website voor RVP-professionals](#)

De belangrijkste veranderingen ten opzichte van 2010 zijn:

- In 2011 wordt aan alle kinderen, geboren op of na 1 augustus 2011, een vaccinatie tegen hepatitis B aangeboden. Deze vaccinatie maakt onderdeel uit van het DKTP-Hib-HepB- vaccin. Na deze wijziging is er geen DKTP-Hib-vaccin meer beschikbaar behalve voor kinderen die met deze DKTP-Hib-serie zijn gestart.
- Voor kinderen die geboren zijn op of na 1 maart 2011, is voor de pneumokokkenvaccinatie alleen het nieuwe 10-valente vaccin beschikbaar. Kinderen geboren vóór die datum maken hun vaccinatieserie af met het 7-valente pneumokokkenvaccin.
- Vanaf 1 januari 2011 dient u elke heftige, onverwachte of onrustveroorzakende (mogelijke) bijwerking te melden aan het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb.

Aankondiging Vasteprik-dag

Op 26 april 2011 wordt de eerste landelijke RVP-dag georganiseerd: de *Vasteprik*-dag. Deze bijscholingsdag is bedoeld voor alle direct betrokken artsen en verpleegkundigen bij de uitvoering van het RVP. Reserveer die datum vast in uw agenda. In januari volgt meer informatie over deze dag.