

## Očkování proti virové hepatitidě A a B u dospělých starších 40 let věku – sledování přetrvávání protilátek a imunitní paměti

Chlíbek R., Smetana J., Boštíková V., Šplího M.

Fakulta vojenského zdravotnictví Univerzity obrany, Hradec Králové

### SOUHRN

**Cíl práce:** Primovakcinace kombinovanou vakcínou proti virové hepatitidě A (VHA) a virové hepatitidě B (VHB) vyvolává u dospělých osob ve věku > 40 let vyšší hladiny protilátek proti viru hepatitidy B (anti-HBs) a podobné hladiny protilátek proti viru hepatitidy A (anti-HAV) v porovnání se simultánním očkováním monovakcínami proti VHA a VHB. Cílem práce bylo v klinické studii zhodnotit dlouhodobé přetrvávání anti-HAV a anti-HBs protilátek u osob > 40 let za 4 roky po primovakcinaci proti VHA/VHB a zhodnotit anamnestickou protilátkovou odpověď po booster dávce vakcíny.

**Materiál a metody:** 596 subjektů > 40 let bylo očkováno kombinovanou VHA/VHB vakcínou ve třech dávkách v Měsíci 0, 1, 6 (HAB skupina) nebo jim byla simultánně aplikována monovakcína proti VHA a zároveň proti VHB v Měsíci 0, 6 a 0, 1, 6 (ENG + HAV a HBVX + VAQ skupina). Vzorky krve byly subjektům odebírány 1 měsíc po primovakcinaci (Měsíc 7) a dále v ročním intervalu po dobu 4 let, kdy byla všem subjektům aplikována booster dávka té samé vakcíny, která jim byla aplikována při primovakcinaci. Koncentrace anti-HBs a anti-HAV protilátek byla dále vyšetřována před aplikací booster dávky, 14 dní po ní a 1 měsíc po její aplikaci.

**Výsledky:** V Měsíci 7 bylo > 97 % subjektů séropozitivních na anti-HAV protilátky ve všech hodnocených skupinách. Čtyři roky po primovakcinaci u > 93 % subjektů přetrvávala séropozitivita na anti-HAV protilátky, po aplikaci booster dávky došlo k vzestupu séropozitivity na > 99 %. V Měsíci 7 byl podíl subjektů s koncentrací anti-HBs protilátek  $\geq 10$  mIU/ml nejvyšší v HAB skupině (91,7 % versus 79,7 % a 71,0 % v ENG+HAV a HBVX+VAQ skupinách). Čtyři roky po očkování přetrvávaly koncentrace anti-HBs protilátek  $\geq 10$  mIU/ml u 57,1 % subjektů v HAB skupině v porovnání se 40,1 % a 26,6 % subjektů v ENG+HAV a HBVX+VAQ skupině. Jeden měsíc po aplikaci booster dávky došlo k vzestupu koncentrací protilátek a anti-HBs 10 mIU/ml bylo dosaženo u 95,2 % subjektů v HAB skupině, u 90,5 % v ENG+HAV skupině a 85,3 % v HBVX+VAQ skupině.

**Závěr:** U dospělých osob starších 40 let přetrvává dostatečná anti-HAV protilátková odpověď po dobu minimálně 4 let od očkování. Anti-HBs protilátková odpověď byla vyšší a dlouhodobější u subjektů očkovaných kombinovanou vakcínou. Ve všech skupinách subjektů byla zaznamenána vysoká protilátková odpověď na booster dávku, což potvrzuje přítomnost imunitní paměti.

**Klíčová slova:** očkování – hepatitida – booster dávka – imunitní paměť – protekce

### SUMMARY

Chlíbek R., Smetana J., Boštíková V., Šplího M.: Vaccination against Viral Hepatitis A and B in Adults Aged over 40 Years – Antibody Persistence and Immune Memory

**Study objective:** Primary vaccination with combined vaccine against viral hepatitis A (VHA) and viral hepatitis B (VHB) induces higher anti-hepatitis B surface (anti-HBs) antibody responses and similar anti-hepatitis A virus (anti-HAV) antibody responses in adults aged over 40 years in comparison with concomitant monovalent vaccines against VHA and VHB. The objectives were to assess, in a clinical study, persistence of anti-HAV and anti-HBs antibodies in adults aged over 40 years four years after primary VHA/VHB vaccination and antibody response following a booster dose of the vaccine.

**Material and Methods:** Five hundred and ninety-six subjects aged > 40 years were vaccinated with three doses of the combined VHA/VHB vaccine at Months 0, 1, 6 (HAB group) or with concomitant VHA and VHB vaccines at Months 0, 6 and 0, 1, 6 (ENG+HAV and HBVX+VAQ, respectively). Blood samples were collected one month following primary vaccination (Month 7) and then at one-year intervals for four years after the booster dose with the same vaccine as used for the primary vaccination. The anti-HBs and anti-HAV antibody levels were determined prior to the booster dose and at days 14 and 30 after the booster dose.

**Results:** At Month 7, > 97 % of study subjects were seropositive for anti-HAV antibodies in all groups analyzed. Four years after primary vaccination, anti-HAV antibody seropositivity

persisted in > 93 % of study subjects, increasing to > 99 % after the booster dose. At Month 7, the highest proportion of study subjects with anti-HBs antibody levels  $\geq 10$  mIU/ml was found in the HAB group (91.7 % versus 79.7 % in the ENG+HAV group versus 71.0 % in the HBVX+VAQ group). Four years after vaccination, anti-HBs antibody levels of 10 mIU/ml persisted in 57.1 % of the HAB study subjects in comparison with 40.1 % and 26.6 % of the study subjects in the ENG+HAV and HBVX+VAQ groups, respectively. One month after the booster dose, anti-HBs antibody levels increased and antibody levels  $\geq 10$  mIU/ml was achieved in 95.2 % of study subjects in the HAB group, 90.5 % in the ENG+HAV group and 85.3 % in the HBVX+VAQ group.

**Conclusion:** In the adults aged over 40 years, an adequate anti-HAV antibody response persisted for at least four years after vaccination and was higher and more sustained in those who received the combined HAB vaccine. A strong antibody response to the booster dose indicative of the presence of immune memory was seen in all study groups.

**Key words:** vaccination – hepatitis – booster dose – immune memory – protection

## Úvod

Virové hepatitidy představují významnou zátěž zdravotnictví a výrazně ovlivňují zdravotní stav jedince na celém světě. Předpokládá se, že každoročně se celosvětově vyskytne 1,5 milionu nových klinických manifestací virové hepatitidy A. Skutečná incidence je však daleko vyšší, odhaduje se minimálně 10krát vyšší morbidita, než je skutečně hlášena [25]. Celosvětově jsou minimálně 2 miliardy osob infikovány virem hepatitidy B (HBV) a ve světové populaci se nachází více než 350 milionů chronických nosičů HBV [29]. Každoročně je ve světě zaznamenáno 4,5 milionů nových případů VHB a kolem 620 000 osob ročně na VHB umírá [29]. Virové hepatitidy A a B tak tvoří významný podíl na akutních virových onemocněních jater. Jejich klinická závažnost, zejména virové hepatitidy A, stoupá s věkem [1, 2, 27]. Podobně výskyt závažnějších komplikací VHA a mortalita je u starších osob vyšší v porovnání s mladšími osobami [2].

Přibližně polovina nových akutních případů VHB probíhá symptomaticky a v 1–2 % případů mívá fulminantní průběh [7]. Nejvyšší riziko fulminantních průběhů je u starších dospělých [16]. Vyšší riziko morbidity a mortality virových hepatitid u starších dospělých je jeden z důvodů, proč očkování starších osob nabývá na významu i v rozvinutých zemích s dobrým hygienickým standardem. Dalším důvodem významu očkování je stoupající podíl starších dospělých cestovatelů mezi cestovateli, zejména do oblastí zvýšeného výskytu VHA a VHB [4, 6, 12]. U starších dospělých tím vzrůstá riziko expozice virovým hepatitidám a právě VHA/VHB patří mezi nejčastější onemocnění cestovatelů ovlivnitelná vakcinací [18]. Až 50 % diagnostikovaných případů VHA/VHB v Evropě má tedy souvislost s cestováním a vyskytuje se u cestovatelů [13, 15]. Populace v rozvinutých zemích postupně stárne a přibývá starších osob, proto je důležité sledovat imunitní odpověď na očkování a pře-

vávání protekce také v této věkové kategorii očkovaných. K preexpoziční prevenci můžeme použít jednak kombinovanou vakcínu proti VHA/VHB nebo monovalentní vakcíny proti oběma hepatitidám. Jejich imunogenita a účinnost byla prokázána v řadě klinických studií [14, 23, 29]. Věk hraje důležitou roli v imunitní odpovědi na očkování, proto u starších dospělých může docházet k oslabení protilátkové odpovědi po očkování [9]. V předchozích studiích byla prokázána nejvyšší séroprotektce proti VHB a séropozitivita proti VHA po primovakcinaci kombinovanou vakcínou v porovnání s monovakcínami u osob starších 40 let [10]. Toto sledování hodnotí přetrvávání imunitní odpovědi na očkování proti VHA a VHB čtyři roky po primovakcinaci u starších dospělých. Současně byla hodnocena anamnestická odpověď na posilující (booster) dávku u osob primovakcinovaných k posouzení stavu imunitní paměti.

## Materiál a metody

### Charakteristika klinické studie a subjektů hodnocení

Hodnocení probíhalo v rámci klinické studie. Tato studie byla prospektivní, otevřená, s dlouhodobým sledováním. Do studie byly zařazeny subjekty starší 40 let, které byly randomizované v poměru 1 : 1 : 1 do tří očkovacích skupin podle aplikovaných vakcín. Jedna skupina byla očkována kombinovanou vakcínou proti VHA/VHB (Twinrix<sup>TM</sup>; GSK Biologicals) ve schématu 0., 1. a 6. měsíc (HAB skupina) nebo vakcínou proti VHB (Engerix-B<sup>TM</sup>; GSK Biologicals) ve schématu 0., 1. a 6. měsíc simultánně s vakcínou proti VHA (Havrix<sup>TM</sup>; GSK Biologicals) v Měsíci 0 a 6 (ENG + HAV skupina) nebo vakcínou proti VHB (HBVAXPRO<sup>TM</sup>; Sanofi Pasteur) ve schématu 0., 1. a 6. měsíc aplikovanou simultánně s vakcínou proti VHA (Vaqta<sup>TM</sup>; Merck & Co.) v Měsíci 0 a 6 (HBVX+VAQ skupina) [10, 22]. Všechny vakcíny byly aplikované intramuskulárně do deltového svalu paže. Podmínkou zařazení subjektu do studie byl podepsaný informovaný souhlas a séronegativita anti-HBs, anti-HBc a anti-HAV protilátek a nepřítomnost antigenu HBsAg před zahájením očkování. Subjekty byly dále rozděleny podle věku do tří skupin (41–50 let, 51–60 let, > 60 let), podle pohlaví, podle BMI na jedince s normální hmotností (BMI < 25 kg/m<sup>2</sup>), s nadváhou

(BMI  $\geq 25$  a  $< 30$  kg/m<sup>2</sup>) a s obezitou (BMI  $\geq 30$  kg/m<sup>2</sup>) podle CDC klasifikace [3].

Do dlouhodobého sledování byly zařazeny všechny subjekty, které dokončily primovakcinaci proti VHA/VHB a v průběhu sledování jim nebyla aplikovaná žádná jiná vakcína proti VHA nebo VHB. Po dobu 4 let od očkování pak bylo hodnoceno přetrvávání imunitní odpovědi. Ve 4. roce sledování byla všem subjektům aplikována jedna booster dávka stejné vakcíny, kterou byly očkovány při primovakcinaci a následně 1 měsíc po aplikaci vyhodnocen stav imunitní paměti na virus VHA a VHB.

Každý zařazený subjekt podepsal informovaný souhlas. Studie probíhala v souladu s Helsinskou deklarací a podle zásad správné klinické praxe.

### Hodnocení imunogenity

Odběry krve byly provedeny v Měsíci 7 (1 měsíc po poslední dávce primovakcinace), dále každoročně po dobu 4 let. Další odběr krve byl proveden před aplikací booster dávky, 14 a 30 dní po booster dávce. Určení koncentrací anti-HAV a anti-HBs protilátek bylo provedeno metodou enzymové imunoseje (ELISA) s hraniční hodnotou 15 mIU/ml pro anti-HAV (Enzygnost<sup>TM</sup>, DADE Behring) a 3,3 mIU/ml pro anti-HBs (AUSAB<sup>TM</sup>, Abbott Laboratories).

Jako séropozitivní byly označeny subjekty s hodnotou koncentrací anti-HAV protilátek nad hraniční hodnotu imunoseje a séroprotektivita pro anti-HBs protilátky byla stanovena jako koncentrace  $\geq 10$  mIU/ml. Anamnestická protilátková odpověď proti HAV po booster dávce byla stanovena jako koncentrace anti-HAV protilátek  $\geq 15$  mIU/ml 30 dní po přeočkování u subjektů, které byly séronegativní před

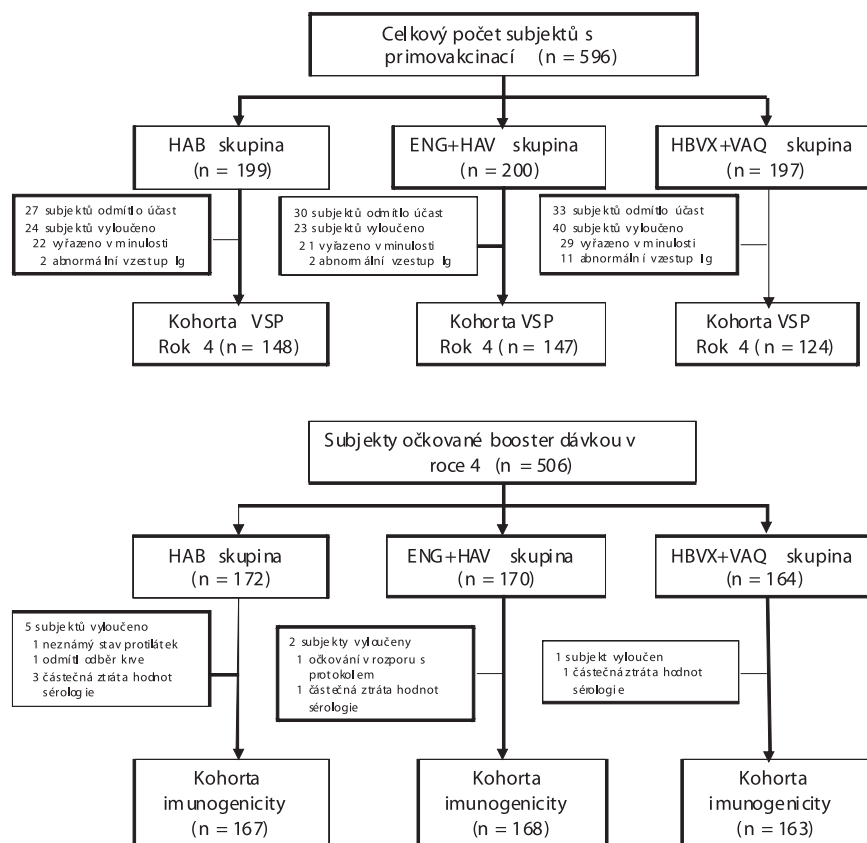
booster dávkou, nebo jako minimálně dvojnásobný vzestup koncentrací 30 dní po přeočkování u subjektů s koncentrací anti-HAV protilátek  $< 100$  mIU/ml před booster dávkou nebo minimálně čtyřnásobný vzestup koncentrací 30 dní po přeočkování u subjektů s koncentrací anti-HAV protilátek  $< 100$  mIU/ml před booster dávkou. Anamnestická protilátková odpověď proti HBV po booster dávce byla stanovena jako koncentrace anti-HBs protilátek  $\geq 10$  mIU/ml 30 dní po přeočkování u subjektů, které byly séronegativní před booster dávkou, nebo jako minimálně čtyřnásobný vzestup koncentrací 30 dní po přeočkování u subjektů, které byly anti-HBs séropozitivní před booster dávkou.

### Hodnocení reaktogenity a bezpečnosti

Nežádoucí účinky po očkování v podobě dotazovaných místních (bolest, zarudnutí a otok) a celkových (únava, horečka [axilárně  $\geq 37,5$  °C], gastrointestinální symptomy a bolest hlavy) příznaků byly subjekty zaznamenávány po dobu 4 dnů po aplikaci booster dávky do denních karet. Intenzita těchto příznaků byla hodnocena podle bodové stupnice 0–3, kde stupeň 3 byl definován jako zarudnutí nebo otok  $> 50$  mm v průměru, horečka  $> 39,5$  °C, u ostatních symptomů jako takové, které vylučovaly běžnou, každodenní aktivitu subjektu. Po dobu 31 dnů po aplikaci booster dávky byl sledován výskyt všech dalších nedotazovaných nežádoucích účinků, místních i celkových. Závažné nežádoucí účinky byly zaznamenávány po celou dobu studie.

### Statistická analýza

Dlouhodobé přetrvávání protilátek bylo hodnoceno u skupiny subjektů, u kterých nedošlo po celou dobu sledování od



Graf 1. Rozdělení subjektů ve studii

Fig. 1. Distribution of study subjects

primovakcinace k odchýlení od stanoveného protokolu – kohorta „dlouhodobě v souladu s protokolem“ (D VSP). Hodnocení protilátkové odpovědi po booster dávce bylo prováděno u skupiny subjektů, u kterých nedošlo k odchýlení od protokolu od zahájení přeočkování – kohorta „v souladu s protokolem“ (VSP). Všechny hodnoty séroprotektce nebo séropozitivity, geometrické průměry koncentrací protilátek (GMC) a procento subjektů s anti-HAV a anti-HBs anamnestickými protilátkami byly počítány v rámci 95% intervalu spolehlivosti (95% IS). K porovnání rozdílů hodnot anti-HBs séroprotektivity mezi skupinami subjektů v dlouhodobém hodnocení, včetně hodnocení rozdílů před aplikací, 14 a 30 dní po aplikaci booster dávky byla použita metoda explorativní analýzy. Rozdíly v procentuálním počtu subjektů s anti-HBs protilátkami  $\geq 10$  mIU/ml mezi očkovanými skupinami v jednotlivých časových bodech hodnocení byly počítány v rozsahu dvoustranného 95% intervalu spolehlivosti a pro výpočet p-hodnot byl použit Fisherův exaktní test. Stejný test byl použit pro hodnocení rozdílů v procentuálním počtu subjektů, u kterých došlo k tvorbě anamnestických protilátek po aplikaci booster dávky. Protilátková odpověď na aplikaci booster dávky proti VHB byla hodnocena také podle koncentrací anti-HBs protilátek po primovakcinaci a před booster vakcinací. Reaktogenita a bezpečnost booster dávky byla hodnocena u všech očkovaných. Procento subjektů, které hlásily nežádoucí účinky po očkování bylo

počítáno v rozmezí 95% IS. Statistické analýzy byly prováděny pomocí Statistického analytického software (SAS) verze 9.1.

## Výsledky

### Demografie

Základní rozdělení zařazených subjektů je uvedeno v grafu 1.

Primovakcinace byla provedena celkem u 596 subjektů (199 v HAB skupině, 200 v ENG + HAV skupině a 197 v HBVX + VAQ skupině). Z tohoto počtu se 506 subjektů dostavilo k aplikaci booster dávky 4 roky po primovakcinaci (172 v HAB skupině, 170 v ENG + HAV skupině a 164 v HBVX + VAQ skupině). Všechny tři skupiny subjektů byly demograficky vyvážené (tab. 1). Průměrný věk zařazených subjektů byl 59,0 let (SD 9,38), 50,2 % subjektů bylo mužského pohlaví a převažovala bílá rasa (99,8 %). V kohortě zařazených subjektů převažovali nekuřáci (74,7 %), abstinenti či mírní

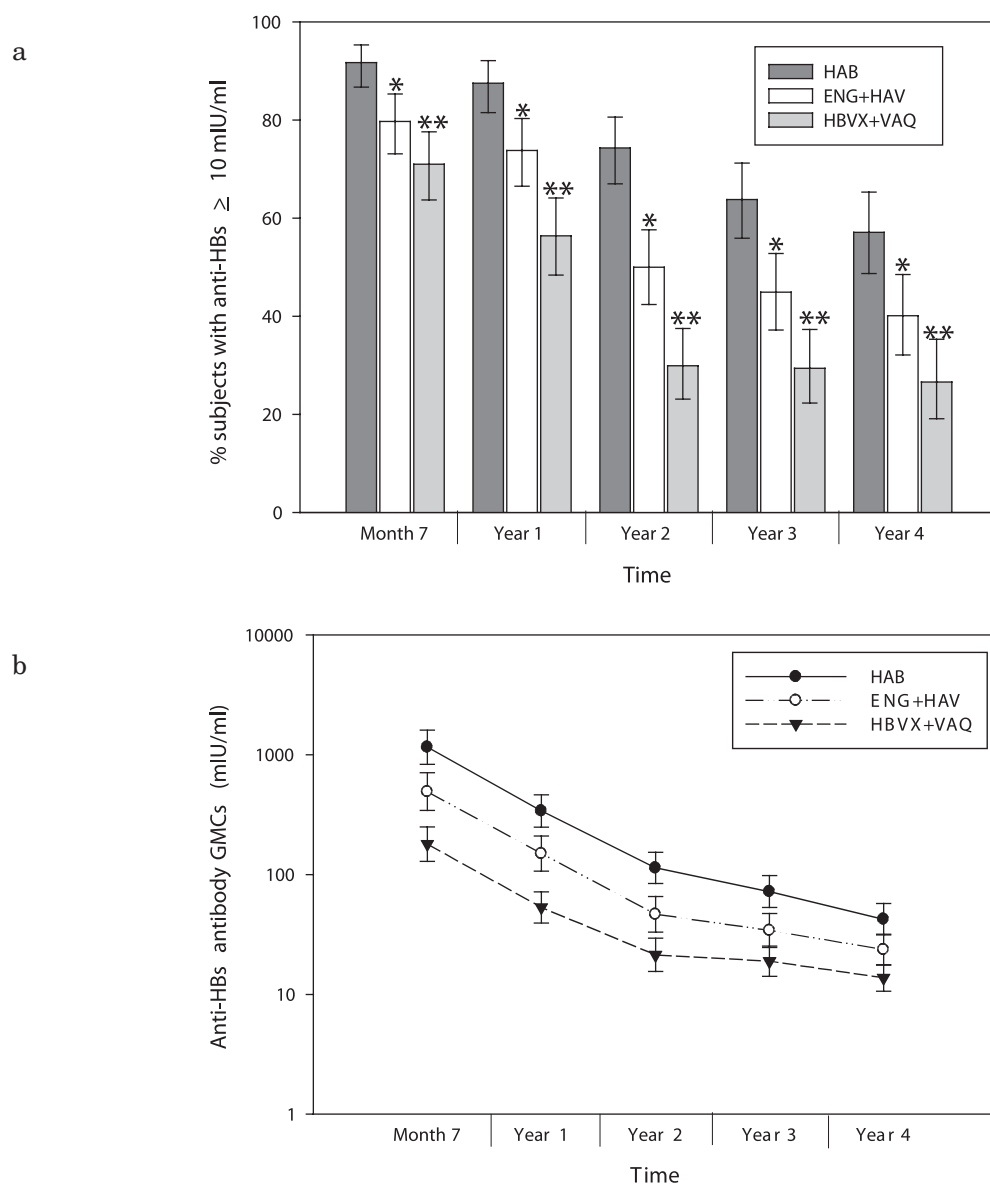
**Tabulka 1.** Demografie subjektů očkovaných booster dávkou

**Table 1.** Demographic data of boosted subjects

Počet subjektů (%)				
	HAB (n = 167)	ENG + HAV (n = 168)	HBVX + VAQ (n = 163)	Celkem (n = 498)
<b>Věk (roky)*</b>				
Průměr (SD)	58,4 (8,75)	59,4 (10,20)	59,2 (9,15)	59,0 (9,38)
41–50 let	63 (37,7)	58 (34,5)	55 (33,7)	176 (35,3)
51–60 let	59 (35,3)	55 (32,7)	53 (32,5)	167 (33,5)
61 let	45 (26,9)	55 (32,7)	55 (33,7)	155 (31,1)
<b>BMI (kg/m<sup>2</sup>)*</b>				
Průměr (SD)	28,1 (4,62)	28,4 (5,90)	28,3 (5,17)	5,25 (27,4)
< 25 (zdravý)	51 (30,5)	53 (31,5)	53 (32,5)	157 (31,5)
25– <30 (nadváha)	62 (37,1)	55 (32,7)	50 (30,7)	167 (33,5)
30 (obezita)	54 (32,3)	60 (35,7)	60 (36,8)	174 (34,9)
<b>Pohlaví*</b>				
Muž	85 (50,9)	86 (51,2)	79 (48,5)	250 (50,2)
Žena	82 (49,1)	82 (48,8)	84 (51,5)	248 (49,8)
<b>Kuřáctví</b>				
Kuřák	43 (25,7)	53 (31,5)	30 (18,4)	126 (25,3)
Nekuřák	124 (74,3)	115 (68,5)	133 (81,6)	372 (74,7)
<b>Konzumace alkoholu**</b>				
Žádná/mírná (0–3)	103 (61,7)	100 (59,5)	93 (57,1)	296 (59,4)
Střední (4–21)	54 (32,3)	62 (36,9)	56 (34,4)	172 (34,5)
Těžká (> 21)	10 (6,0)	6 (3,6)	14 (8,6)	30 (6,0)
<b>Souběžná medikace</b>				
Ano	154 (92,2)	154 (91,7)	152 (93,3)	460 (92,4)
Ne	13 (7,8)	14 (8,3)	11 (6,7)	38 (7,6)
<b>Chronická onemocnění</b>				
V minulosti	12 (7,2)	21 (12,5)	14 (8,6)	47 (9,4)
V současnosti	134 (80,2)	128 (76,2)	130 (79,8)	392 (78,7)
Ne	21 (12,5)	19 (11,3)	19 (11,7)	59 (11,8)

\* Subjekty byly rozděleny do těchto kategorií při zařazování do studie s primovakcinací

\*\* Počet alkoholických nápojů konzumovaných za týden



**Graf 2.** Procento subjektů s koncentrací anti-HBs protilátek  $\geq 10$  mIU/ml (a) a (b) odpovídající geometrické průměry koncentrací po dobu 4 let od očkování

\* $p \leq 0,005$  pro HAB skupinu versus ENG + HAV skupina

\*\* $p < 0,0001$  pro HAB skupinu versus HBVX + VAQ skupina

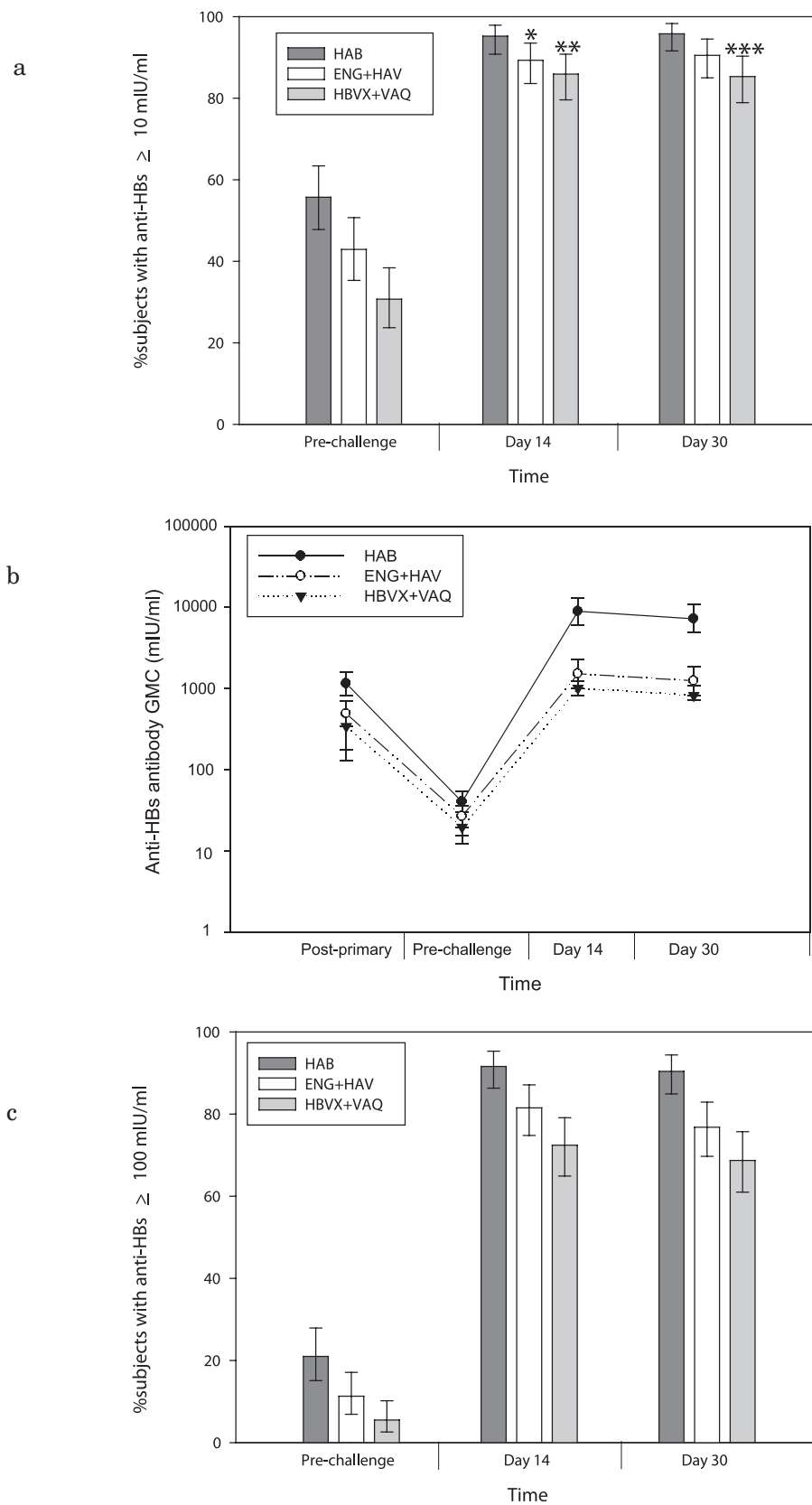
**Fig. 2.** Rates of subjects with anti-HBs antibody  $\geq$  levels 10mIU/ml (a) and (b) corresponding geometric means for four post-vaccination years

konzumenti alkoholu (59,4 %). Vzhledem k průměrnému věku zařazených subjektů, 92,4 % z nich užívalo trvale nějakou medikaci a 78,7 % mělo přidružená chronická onemocnění.

#### Přetrvávání protilátkové odpovědi

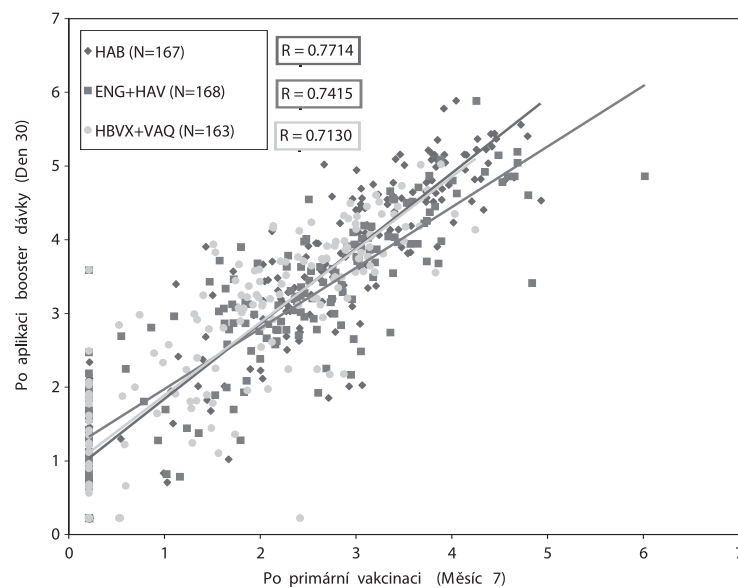
Jeden měsíc po primovakcinaci (Měsíc 7) bylo > 97 % subjektů séropozitivních na anti-HAV protilátky ve všech očkováných skupinách. Po 4 letech přetrvávala anti-HAV séropozitivita u 97,3 % subjektů v HAB skupině, u 93,9 % v ENG + HAV skupině a u 96,0 % v HBVX + VAQ skupině. Geometrické průměry koncentrací anti-HAV protilátek byly 212,9; 165,7 a 277,4 mIU/ml v třech hodnocených skupinách.

V Měsíci 7 bylo subjektů s koncentrací anti-HBs protilátek  $\geq 10$  mIU/ml 91,7 % v HAB skupině, 79,7 % v ENG + HAV skupině a 71,0 % v HBVX + VAQ skupině (graf 2a). Podobný rozdíl v séroprotekcí jednotlivých skupin byl pozorován po celé čtyřleté sledování. Ve čtvrtém roce sledování 57,1 % subjektů v HAB skupině mělo koncentrace anti-HBs protilátek  $\geq 10$  mIU/ml v porovnání s 40,1 % a 26,6 % v ENG + HAV a HBVX + VAQ skupinách. Rozdíl v séroprotektivitě mezi jednotlivými skupinami byl statisticky významný ( $p \leq 0,005$  pro HAB skupinu porovnanou s ENG + HAV skupinou a  $p < 0,0001$  pro HAB skupinu versus HBVX + VAQ skupina). Byl zaznamenán prudký pokles geometrických průměrů



**Graf 3.** Procento subjektů s koncentrací anti-HBs protilátek 10 mIU/ml (a), (b) odpovídající geometrické průměry koncentrací protilátek a (c) procento subjektů s koncentrací anti-HBs protilátek 100 mIU/ml před a po aplikaci booster dávky  
 \* $p = 0,0358$  pro HAB skupinu versus ENG+HAV skupiny; \*\* $p = 0,0019$  pro HAB skupinu versus HBVX+VAQ skupina;  
 \*\*\* $p = 0,0026$  pro HAB skupinu versus HBVX+VAQ skupina

**Fig. 3.** Rates of subjects with anti-HBs antibody levels 10mIU/ml (a), (b) corresponding geometric means of the antibody levels, and (c) rates of subjects with pre-booster and post-booster anti-HBs antibody levels 100 mIU/ml  
 \* $p = 0.0358$  for HAB versus ENG+HAV; \*\* $p = 0.0019$  for HAB versus HBVX+VAQ; \*\*\* $p = 0.0026$  for HAB versus HBVX+VAQ



**Graf 4.** Korelace mezi koncentrací anti-HBs protilátek (log titry) po primovakcinaci (Měsíc 7) a po aplikaci booster dávky (Den 30)

**Fig. 4.** Correlation between the anti-HBs antibody levels (log titres) after the primary vaccination (Month 7) and after the booster dose (day 30)

měří koncentrací anti-HBs protilátek v průběhu prvních 2 let po očkování u všech skupin. V následujících dvou letech pokračoval pokles koncentrací protilátek, který ale již nebyl tak prudký (graf 2b). Čtyři roky po očkování byly geometrické průměry koncentrací anti-HBs protilátek 42,3; 23,6 a 13,7 mIU/ml ve třech hodnocených skupinách.

#### Anamnestická odpověď na booster dávku

Po aplikaci booster dávky vakcíny proti VHA bylo séropozitivních na anti-HAV protilátky celkově ve všech skupinách 99,4 % subjektů. Anamnestická odpověď na přeočkování byla zaznamenána u 98,2 % subjektů v HAB skupině, 97,6 % subjektů v ENG+HAV skupině a 99,4 % v HBVX+VAQ skupině. Čtrnáct dní po aplikaci booster dávky proti VHB 95,8 % subjektů dosáhlo koncentrace anti-HBs protilátek  $\geq 10$  mIU/ml v HAB skupině, 89,3 % subjektů v ENG + HAV skupině a 85,9 % v HBVX + VAQ skupině ( $p = 0,0358$  pro HAB skupinu versus ENG+HAV skupina a  $p = 0,0019$  pro HAB skupinu versus HBVX+VAQ skupina) (graf 3a). Odpovídající geometrické průměry koncentrací anti-HBs protilátek byly 8936,9; 1521,0 a 1222,4 mIU/ml ve třech hodnocených skupinách (graf 3b). Za jeden měsíc po aplikaci booster dávky 95,2 % subjektů v HAB skupině mělo koncentrace anti-HBs protilátek  $\geq 10$  mIU/ml v porovnání s 90,5 % subjektů a 85,3 % subjektů v ENG+HAV a HBVX+VAQ skupině respektive ( $p = 0,1367$  pro HAB skupinu versus ENG + HAV skupinu a  $p = 0,0026$  pro HAB skupinu versus HBVX + VAQ skupina) (graf 3a). Odpovídající geometrické průměry koncentrací anti-HBs protilátek byly 7233,7; 1242,5

a 1075,1 mIU/ml (graf 3b). Podíl subjektů s koncentrací anti-HBs protilátek  $\geq 100$  mIU/ml jeden měsíc po aplikaci booster dávky byl 90,4 % v HAB skupině v porovnání s 76,8 % a 68,7 % v ENG + HAV a HBVX + VAQ skupinách (graf 3c). U většiny subjektů ve všech skupinách byla zaznamenána silná a rychlá anamnestická protilátková odpověď na booster dávku (93,4 %, 88,1 % a 83,4 % subjektů ve jednotlivých skupinách). Nicméně, tato anamnestická odpověď byla nejvýraznější v HAB skupině ( $p = 0,1305$  pro HAB skupinu versus ENG+HAV skupinu a  $p = 0,0054$  pro HAB skupinu versus HBVX+VAQ skupinu).

#### Explorační analýza

Ve všech očkováných skupinách byla zaznamenána silná korelace mezi koncentrací anti-HBs protilátek v době 1 měsíc po primovakcinaci (Měsíc 7) a protilátkovou odpovědí v době 1 měsíc po booster dávce v roce 4 (korelační koeficient = 0,71–0,77) (graf 4). Podíl subjektů, u kterých došlo 4 roky po očkování k poklesu koncentrací anti-HBs protilátek pod ochrannou mez (anti-HBs  $< 3,3$  mIU/ml) a u kterých po aplikaci booster dávky v roce 4 došlo k tvorbě anamnestických protilátek (anti-HBs  $\geq 10$  mIU/ml) byl 82,1 % subjektů v HAB skupině, 82,0 % v ENG + HAV skupině a 72,6 % v HBVX + VAQ skupině (tab. 2). Podíl subjektů, které dosáhly po přeočkování hodnot koncentrací protilátek  $\geq 100$  mIU/ml byl nejvyšší v HAB skupině (66,7 % subjektů v porovnání s 57,4 % a 47,9 % v ENG+HAV a HBVX+VAQ skupinách). Podíl subjektů, u kterých došlo k vymizení anti-HBs protilátek za 4 roky po očkování (anti-HBs  $< 3,3$  mIU/ml) a které neodpově-

**Tabulka 2.** Koncentrace anti-HBs protilátek před aplikací booster dávky a po aplikaci**Table 2.** Pre-booster and post-booster anti-HBs antibody levels

Po aplikaci booster dávky (Den 30)								
Skupina	Před booster anti-HBs (mIU/ml)	N	10 mIU/ml		100 mIU/ml		GMC	
			%	95% CI	%	95% CI	hodnota	95% CI
HAB	< 3,3	39	82,1	66,5- 92,5	66,7	49,8 - 80,9	188,6	78,7 - 452,0
	3,3-< 10	35	97,1	85,1- 99,9	91,4	76,9 - 98,2	1590,1	861,1 - 2936,1
	≥10	93	100	96,1- 100	100	96,1 - 100	34370,4	24503,7 - 48209,9
ENG+HAV	< 3,3	61	82,0	70,0-90,6	57,4	44,1 - 70,0	156,8	82,3 - 298,7
	3,3-< 10	35	85,7	69,7-95,2	71,4	53,7 - 85,4	375,0	167,0 - 842,2
	≥ 10	72	100	95,0- 100	95,8	88,3 - 99,1	7398,1	4618,0 - 11851,9
HBVX+VAQ	< 3,3	73	72,6	60,9- 82,4	47,9	36,1 - 60,0	91,1	45,6 - 182,1
	3,3-< 10	40	92,5	79,6, 98,4	80,0	64,4 - 90,9	873,2	421,5 - 1809,1
	≥ 10	50	98,0	89,4- 99,9	90,0	78,2 - 96,7	4524,8	2397,7 - 8538,9

N – počet subjektů; GMC – geometrické průměry koncentrací protilátek, 95% CI – 95% interval spolehlivosti

děly na booster dávku tvorbou anamnestických protilátek byl 17,9 %, 18 % a 27,4 % v jednotlivých skupinách.

### Reaktogenita a bezpečnost

Výskyt nežádoucích reakcí po očkování, po aplikaci booster dávky byl hlášen u 44,2 %, 34,1 % a 47,0 % subjektů v HAB, ENG + HAV a HBVX + VAQ skupině. Tyto reakce byly mírné nebo střední intenzity. Symptomy stupně intenzity 3 byly hlášeny u 2,4 % subjektů v HAB a HBVX + VAQ skupinách. Ve skupině ENG + HAV nebyl hlášen žádný symptom intenzity 3. Závažné nežádoucí účinky se vyskytly u 3 subjektů. U jednoho subjektu v HAB skupině se 14 dní po aplikaci booster dávky objevila intersticiální nefritida. Subjekt měl v anamnéze hantavirou infekci. U dvou subjektů v ENG+HAV skupině se objevily protruze intervertebrálního disku, které byly vyhodnoceny jako účinky bez vztahu k očkování.

### Diskuse

V předchozích provedených studiích primovakcinace třemi dávkami kombinované vakcíny Twinrix<sup>TM</sup> proti virovým hepatitidám A a B vyvolala nejvyšší séroprotekcii proti virové hepatitidě B v porovnání s ostatními dostupnými monovalentními vakcínami Engerix-B<sup>TM</sup> plus Havrix<sup>TM</sup>, nebo HB VAX PRO<sup>TM</sup> plus Vaqta<sup>TM</sup> u osob starších 40 let. Také nejvyšší koncentrace protilátek bylo dosaženo u osob, které byly vakcinovány kombinovanou vakcínou [10, 22].

Tato studie dlouhodobého sledování hodnotila přetrvávání humorální odpovědi a imunitní paměti u starších dospělých čtyři roky po primovakcinaci proti VHA/VHB. Hodnocená kohorta zahrnovala 596 osob v průměrném věku 59 let

(41–81 let) s odpovídajícím podílem osob s obezitou, s chronickým onemocněním a souběžnou medikací, které představují reprezentativní vzorek běžné populace osob starších 40 let. Rozdíly v imunitní odpovědi mezi kombinovanou vakcínou a monovakcínami pozorované po primární vakcinaci přetrvávaly v čase. Podobné výsledky byly dosaženy v jiných studiích s kombinovanou vakcínou u starších dospělých [8], kde vysoká séropozitivita anti-HAV přetrvávala dlouho v čase, zatímco podíl subjektů s anti-HBs séroprotekcí postupně v čase klesal. Čtyři roky po primovakcinaci byl podíl subjektů s koncentrací anti-HBs protilátek ≥ 10 mIU/ml nejvyšší ve skupině očkované kombinovanou vakcínou. Podobně geometrické průměry koncentrací anti-HBs protilátek v roce 4 byly také nejvyšší u subjektů očkováných kombinovanou vakcínou. Nicméně tyto hodnoty byly nižší, než bylo pozorováno u mladých dospělých po 10 letech od očkování [24]. Nejnižší anti-HBs protilátková odpověď byla po celou dobu sledování, včetně čtvrtého roku po očkování pozorována u subjektů v HBVX + VAQ skupině, což může být vysvětleno nižším obsahem antigenu ve vakcíně HBVaxPro, která se aplikovala subjektům v této skupině.

Dlouhodobé přetrvávání imunitní paměti proti oběma virovým hepatitidám A a B bylo prokázáno rychlou a silnou anamnestickou protilátkovou odpovědí již do 14 dní po aplikaci booster dávky u většiny subjektů ve všech očkováných skupinách. Podobně jako ve výsledcích po primovakcinaci [10, 22], podíl subjektů s anamnestickou odpovědí byl nejvyšší ve skupině subjektů očkováných kombinovanou vakcínou. V této skupině byl také nejvyšší podíl subjektů, u kterých v průběhu 4 let po očkování došlo k postupnému vymizení detekovatelných anti-HBs protilátek a po aplikaci booster dávky byla zaznamenána dostatečná séroprotektivní odpo-

věd. Nejvyšší anamnestická odpověď po aplikaci kombinované vakcíny může být způsobena silnější stimulací imunitního systému v průběhu primovakcinace nebo silnější imunogenitou booster dávky u osob s dostatečnou séroprotekcí po primovakcinaci nebo kombinací obou faktorů. Provedené studie potvrzují dostatečnou imunitní odpověď na očkování kombinovanou vakcínou u osob, které vytvořily protilátky po primovakcinaci a v průběhu času u nich došlo k poklesu protilátek pod detekovatelnou hranici [8, 20, 21]. Tyto výsledky potvrzují myšlenku, že pokles koncentrací anti-HBs protilátek pod 10 mIU/ml u osob, které adekvátně odpověděly na primovakcinaci, nemusí nutně znamenat ztrátu protekce proti VHB [19].

Zjištěná reaktogenita a bezpečnost kombinované vakcíny byla plně v souladu s výsledky jiných studií u starších dospělých [8, 20, 21]. Všechny vakcíny byly dobře tolerované při aplikaci booster dávky s nízkým výskytem nežádoucích účinků nejvyššího stupně intenzity 3.

## Závěr

Vzhledem ke stárnutí populace, zvyšujícímu se počtu registrovaných i vyvíjených vakcín pro dospělé a narůstajícímu počtu cestovatelů vyššího věku nabývá na významu očkování dospělé populace. Starší dospělí jsou v možném riziku vzniku komplikací při klinickém onemocnění virovou hepatitidou A nebo B, spojeném s věkem a možným poklesem protilátkové odpovědi na aktivní imunizaci. U dospělé populace také dochází k posunu vnímavosti, zejména k VHA do vyšších věkových kategorií. Očkování proti VHA/VHB je proto také v podmínkách ČR důležité i u starších dospělých osob.

Kombinovaná vakcína proti VHA/VHB je dostatečně imunogenní a velmi dobře tolerovaná u starších dospělých ve věku > 40 let, vyvolává vyšší a déle přetrvávající protilátkovou odpověď proti VHB v porovnání s monovakcínami. Používání kombinované vakcíny u starších dospělých zajistí dostatečnou ochranu také v této věkové populaci.

*Některé z výsledků této multicentrické studie byly již publikovány v časopise Journal of Travel Medicine, 2011 [11].*

*Poděkování: Autoři by rádi poděkovali všem osobám, které se podílely na průběhu a plnění dílčích úkolů klinického hodnocení (Dr. Eva Kalíšková a Dr. Petr Tichý), všem ostatním výzkumníkům z dalších podílejících se center (Dr. Pierre Van Damme, Dr. Frank von Sonnenburg) včetně poděkování laboratorním pracovníkům a zdravotnickému personálu. Za statistické zpracování patří díky Priya Diana Crasta.*

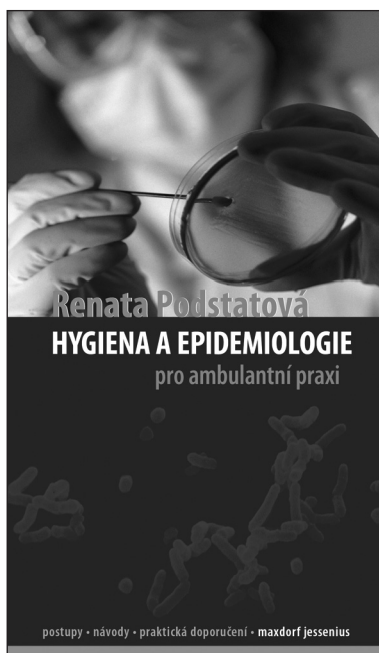
*Tato studie byla podporována grantem GSK Biologicals, Rixensart, Belgie.*

## Literatura

1. Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP), Fiore, A. E., Wasley, A., Bell, B. P. Prevention of hepatitis A through active or passive immunization: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). *MMWR Recomm Rep.*, 2006, 55, p. 1–23.
2. **Brown, G. R., Persley, K.** Hepatitis A epidemic in the elderly. *South Med. J.*, 2002, 95, p. 826–833.
3. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Defining overweight and obesity. Dostupné na [www: http://www.cdc.gov/nccdphp/dnpa/obesity/defining.htm](http://www.cdc.gov/nccdphp/dnpa/obesity/defining.htm). Accessed January 2010.
4. **Cooper, M. C.** The elderly travellers. *Travel Med. Infect. Dis.*, 2006, 4, p. 218–222.
5. European Consensus Group on hepatitis B Immunity. Are booster immunisation needed for lifelong hepatitis B immunity? *Lancet*, 2000, 355, p. 561–565.
6. **Genton, B., D'Acremont, V., Furrer, H. J. et al.** Hepatitis A vaccines and the elderly. *Travel Med. Infect. Dis.*, 2006, 4, p. 303–312.
7. Hepatitis B. Dostupné na [www: http://www.cdc.gov/vaccines/pubs/pinkbook/downloads/hepb.pdf](http://www.cdc.gov/vaccines/pubs/pinkbook/downloads/hepb.pdf). Accessed February 2011.
8. **Höhler, T., Groeger-Bicanic, G., Hoet, B. et al.** Antibody persistence and immune memory elicited by combined hepatitis A and B vaccination in older adults. *Vaccine*, 2007, 25, p. 1503–1508.
9. **Chen, W. H., Kozlovsky, B. F., Effros, R. B. et al.** Vaccination in the elderly: an immunological perspective. *Trends Immunol.*, 2009, 30, p. 351–359.
10. **Chlíbek, R., Smetana, J., Šindelář, R. et al.** Imunogenita vakcín proti virovým hepatitidám A a B u osob starších 40 let – vliv rizikových faktorů. *Epidemiologie, mikrobiologie, imunologie*, 2007, 56, 3, p. 119–128.
11. **Chlíbek, R., Von Sonnenburg, F., Van Damme, P. et al.** Antibody Persistence and Immune Memory 4 Years Post-Vaccination With Combined Hepatitis A and B Vaccine in Adults Aged Over 40 Years. *J. Travel Med.*, 2011, 8, 2, p. 145–148.
12. **Leder, K., Weller, P. F., Wilson, M. E.** Travel vaccines and elderly persons: review of vaccines available in the United States. *Clin. Infect. Dis.*, 2001, 33, p. 1553–1566.
13. **Mutsch, M., Spicher, V. M., Gut, C. et al.** Hepatitis A virus infections in travelers, 1988–2004. *Clin. Infect. Dis.*, 2006, 42, p. 490–497.
14. **Nothdurft, H. D.** Hepatitis A vaccines. *Expert Rev. Vaccines*, 2008, 7, p. 535–545.
15. **Nothdurft, H. D., Zuckerman, J., Stoffel, M. et al.** Accelerated vaccination schedules provide protection against hepatitis A and B in last-minute travelers. *Travel Med.*, 2004, 11, p. 260–262.
16. **Sawabe, M., Arai, T., Esaki, Y. et al.** Fulminant hepatic failure in the elderly: a clinicopathological study of autopsy cases aged over 65 years. *Pathol. Int.*, 2000, 50, p. 98–105.
17. **Sonder, G. J.** Hepatitis B vaccination in travellers. *Expert Rev. Vaccines*, 2008, 7, p. 673–677.
18. **Spira, A. M.** A review of combined hepatitis A and hepatitis B vaccination for travellers. *Clin. Ther.*, 2003, 25, p. 2337–2351.
19. **Stoffel, M., Lievens, M., Dieussaert, I. et al.** Immunogenicity of Twinrix™ in older adults: a critical analysis. *Expert Rev. Vaccines*, 2003, 2, p. 9–14.

20. **Van Damme, P., Van Herck, K.** A review of the efficacy, immunogenicity and tolerability of a combined hepatitis A and B vaccine. *Expert Rev. Vaccines*, 2004, 3, p. 249–267.
21. **Van Damme, P., Van Herck, K.** A review of the long-term protection after hepatitis A and B vaccination. *Travel Med. Infect. Dis.*, 2007, 5, p. 79–84.
22. **Van der Wielen, M., Van Damme, P., Chlibek, R. et al.** Hepatitis A/B vaccination of adults over 40 years old: comparison of three vaccine regimens and effect of influencing factors. *Vaccine*, 2006, 24, p. 5509–5515.
23. **Van Damme, P., Van Herck, K.** A review of the efficacy, immunogenicity and tolerability of a combined hepatitis A and B vaccine. *Expert Rev. Vaccines*, 2004, 3, p. 249–267.
24. **Van Herck, K., Leroux-Roels, G., Van Damme, P. et al.** Ten-year antibody persistence induced by hepatitis A and B vaccine (Twinrix™) in adults. *Travel Med. Infect. Dis.*, 2007, 5, p. 171–175.
25. **Wasley, A., Fiore, A., Bell, B. P.** Hepatitis A in the era of vaccination. *Epidemiol. Rev.*, 2006, 28, p. 101–111.
26. **World Health Organization.** International travel and health 2010. Dostupné na [www: http://www.who.int/ith/ITH2010.pdf](http://www.who.int/ith/ITH2010.pdf). Accessed January 2011. Accessed January 2011.
27. **World Health Organization** International travel and health: situation as on 1 January 2009. Dostupné na [www: http://www.who.int/ith/ITH\\_2009.pdf](http://www.who.int/ith/ITH_2009.pdf). Accessed January 2010.
28. **Wolters, B., Müller, T., Ross, S. et al.** Comparative evaluation of the immunogenicity of combined hepatitis A and B vaccine by a prospective and retrospective trial. *Hum. Vaccines*, 2009, 5, p. 248–253.
29. **Zanetti, A. R., Van Damme, P., Shouval, D.** The global impact of vaccination against hepatitis B: a historical overview. *Vaccine*, 2008, 26, p. 6266–6273.

Adresa pro korespondenci:  
 Doc. MUDr. Roman Chlibek, Ph.D.  
 Katedra epidemiologie  
 Fakulta vojenského zdravotnictví  
 Univerzity obrany  
 Třebešská 1575  
 500 01 Hradec Králové  
 e-mail: [chlibek@pmfhk.cz](mailto:chlibek@pmfhk.cz)



## HYGIENA A EPIDEMIOLOGIE PRO AMBULANTNÍ PRAXI

Renata Podstatová

Maxdorf 2010, 142 str., edice Jessenius

ISBN: 978-80-7345-212-4

cena: 295 Kč

formát: 110 x 190 mm, brož.

V publikaci jsou uvedeny možnosti vzniku a šíření infekčních onemocnění v ambulanci a základní zásady hygienicko-epidemiologických opatření v ambulancích, včetně stomatologických pracovišť. Dále jsou v ní shrnuta nejdůležitější opatření v ordinacích týkající se příjmu pacientů, dezinfekce, sterilizace, manipulace s biologickým materiálem a s prádlem, likvidace odpadu, používání osobních ochranných prostředků, používání bariérové ošetrovací techniky, očkování, úklidu, kvality vody a ovzduší.

Mezi nejvýznamnější kroky v prevenci nozokomiálních i profesionálních nákaz v ordinaci patří také dezinfekce rukou vždy před a po zdravotnic-

kých výkonech u pacientů, po manipulaci s biologickým materiálem a vždy při uplatňování bariérového ošetrovacího režimu, aby se zabránilo vzniku a šíření infekce.

Všechny tyto zásady musejí být popsány v provozních řádech a také důsledně dodržovány ve všech ambulancích. Součástí publikace je i vzorový provozní řád všeobecné ambulance.

Publikace je určena lékařům všech specializací, hygienikům a epidemiologům v terénu.

**Objednávky zasílejte e-mailem nebo poštou: Nakladatelské a tiskové středisko ČLS JEP, Sokolská 31, 120 26 Praha 2, fax: 224 266 226, e-mail: [nts@cls.cz](mailto:nts@cls.cz). Na objednávce laskavě uveďte i jméno časopisu, v němž jste se o knize dozvěděli.**