

INFLUVAC® Tetra/ ИНФЛУВАК® Тетра

Вакцина против грип (инактивиран површински антиген)

Суспензија за инјектирање во претходно наполнет шприц

Пакување: 1 претходно наполнет инјекциски шприц од 0,5 ml за интрамускулна или длабока субкутана употреба

Активна супстанција: Површински антигени (хемаглутинин и неураминидаза) на вирус на грип (инактивирани) од следните соеви:

- Тип A/Victoria/4897/2022 (H1N1)-подтип (A/Victoria/4897/2022, IVR-238), 15 микрограми ХА**
- Тип A/Thailand/8/2022 (H3N2)-подтип (A/California/122/2022, SAN-022), 15 микрограми ХА**
- Тип B/Austria/1359417/2021-подтип (B/Austria/1359417/2021, BVR-26), 15 микрограми ХА**
- Тип B/Phuket/3073/2013-подтип (B/Phuket/3073/2013, див тип), 15 микрограми ХА**

за доза од 0,5 ml.

*Размножувани во оплодени кокошкини јајца од здрави пилешки јата

**Хемаглутинин

Оваа вакцина одговара на препораките на Светска Здравствена Организација (СЗО) (северна хемисфера) и одлуката на ЕУ за сезона 2024/2025.

Помошни супстанции: калиум хлорид; калиум дихидроген фосфат; динатриум фосфат, дихидрат; натриум хлорид; калциум хлорид, дихидрат; магнезиум хлорид, хексахидрат, вода за инјекции.

Начин на употреба: пред употреба внимателно прочитајте го внатрешното упатство. Лекот е наменет за возрасни и деца постари од 6 месеци.

Пред употреба потребно е вакцината да достигне собна температура.

Пред употреба добро протресете.

Вакцината не треба да се користи доколку во суспензијата се присутни туѓи честички.

Начин на чување: да се чува во фрижидер на температура од 2°C до 8°C. Да не се замрзнува.

Да се чува во оригинално пакување, со цел да се заштити од светлина.

Лекот треба да се чува вон дофат на деца!

Неупотребениот лек треба да се уништи во согласност со важечките прописи.

Начин на издавање: Лекот може да се издава само во здравствена установа (3).

Посебни ознаки: ▼ Лекот е предмет на дополнително следење

Рок на употреба и сериски број: втиснати на пакувањето

Производител: Abbott Biologicals B.V. Veerweg 12, 8121AA Олст, Холандија

Носител на одобрение за промет: Македонијалек доо, ул.Боца Иванова бр.1, Скопје

Р.Македонија

Бр. на решението за ставање на лек во промет: 11-3989/1 од 24.04.2023

Увозник и дистрибутер: Македонијалек доо, Боца Иванова бр.1, Скопје

АТЦ код: J07BB02

ЕАН код: 5099151909398

