

PŘEDOBJEDNÁVKA INFLUVAC® TETRA 2025/2026 LÉKAŘI

Počet balení (10 x 0,5 ml)	Bonus (%)	Vratka (%)
0 - 4 ks	0 %	7 %
5 - 9 ks	2 %	7 %
10 - 29 ks	3 %	7 %
30 - 49 ks	4 %	7 %
50 a více ks	5 %	7 %

Název léčivého přípravku	SÚKL kód	Počet ks balení (10 x 0,5 ml)*	Bonus Viatris (%)*
Influvac Tetra 10 x 0,5 ml	0265674		

- Vakcíny proti chřipce pro sezónu 2025/2026 budou v distribuci po jejich propuštění na český trh.
- Objednané vakcíny Vám do ordinace dodá distributor podle zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů.
- Nevyužité vakcíny můžete vrátit, a to až do výše 7 % celkového počtu Vámi objednaných vakcín, pokud toto své právo uplatníte u distributora a nahlásíte mu zbývající nevyužité vakcíny nejpozději do 31.1.2026.
- V případě případného výpadku dodávky elektrické energie a následného znehodnocení odebraných vakcín, garantujeme jejich výměnu za nové.
- Společnost Viatris si vyhrazuje právo změnit velikost balení, čímž může dojít ke změně SÚKL kódu.

ODBĚRATEL:

Fakturační adresa*:	Dodací adresa*:
IČO*:	DIČ:
Email:	Telefon:
Datum, razítko a podpis*:	Kontaktní osoba*:

Distributor/lékárna*:	
Klientské číslo u distributora/léčárny*:	

*Povinné údaje

Základní informace o přípravku:

Influvac Tetra injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce (vakcína proti chřipce, povrchový antigen, inaktivovaná)

Složení: 1 dávka (0,5 ml) obsahuje povrchové antigeny odpovídajících kmenů viru chřipky (inaktivované) (hemaglutinin a neuraminidasa). Složení vakcíny odpovídá doporučení Světové zdravotnické organizace (WHO) pro severní polokouli a doporučení Evropské unie pro danou sezónu. Více viz platné SPC. **Indikace:** Profylaxe chřipky pro dospělé a děti od 6 měsíců věku. **Dávkování:** Podáváme dávku 0,5 ml. Vakcína se aplikuje i.m. nebo hlubokou s.c. injekcí. Děti mladší 9 let, které nebyly dříve očkovány sezónní vakcínou proti chřipce: Druhá dávka 0,5 ml má být aplikována nejméně po 4 týdnech. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky, pomocné látky nebo jakoukoli složku přípravku, která může být přítomna ve stopových množstvích. Očkování je třeba odložit u osob, které mají horečnaté onemocnění nebo akutní infekci. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Pro případ, že se po aplikaci vakcíny vyskytne anafylaktická reakce, musí být okamžitě dostupná odpovídající lékařská péče a dohled. Přípravek nesmí být nikdy podán intravaskulárně. Více viz platné SPC. **Interakce:** Influvac Tetra je možno podat souběžně s jinými vakcínami, tyto však musí být aplikovány do různých končetin. Účinnost může být při současné imunosupresivní léčbě snížena. Více viz platné SPC. **Nežádoucí účinky:** Bolest hlavy, únava, lokální reakce – bolest, pocení, myalgie, artralgie, malátnost, třes a jiné lokální reakce – zčervenání, otok, ekchymóza, zatvrdnutí. Nejčastější nežádoucí účinky hlášené u dětí byly ospalost, podrážděnost/úzkostlivost a ztráta chuti k jídlu, více viz platné SPC. **Zvláštní opatření pro uchování:** Uchovávejte v chladničce (+2 až +8 °C). Nezmrazujte. Přípravek uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem. **Balení:** 10 x 0,5 ml injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Viatris Healthcare Limited, Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, Dublin, Irsko. **Datum schválení:** 13. 9. 2017. **Způsob výdeje:** Vázaný na lékařský předpis. **Způsob úhrady:** U vybraných osob je přípravek hrazený z veřejného zdravotního pojištění. V ostatních případech přípravek hrazen není.

Dříve, než přípravek předepíšete, seznamte se, prosím, s úplnou informací o přípravku (SPC).

Jméno odpovědného reprezentanta / tel.

.....