

A. A BIOLÓGIAI EREDETŰ HATÓANYAG(OK) GYÁRTÓJA/GYÁRTÓI ÉS A GYÁRTÁSI TÉTELEK VÉGFELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÁSÓ(K)

A biológiai eredetű hatóanyag gyártójának neve és címe

Sanofi Pasteur
Parc Industriel d'Incarville
27100 Val-de-Reuil
Franciaország

A gyártási tételek végfelszabadításáért felelős gyártók neve és címe

Sanofi Pasteur
Parc Industriel d'Incarville
27100 Val-de-Reuil
Franciaország

Sanofi Pasteur
Campus Mérieux
1541, avenue Marcel Mérieux
69280 Marcy l'Etoile
Franciaország

Az érintett gyártási tétel végfelszabadításáért felelős gyártó nevét és címét a gyógyszer betegtájékoztatójának tartalmaznia kell.

B. FELTÉTELEK VAGY KORLÁTOZÁSOK AZ ELLÁTÁS ÉS HASZNÁLAT KAPCSÁN

Orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer.

• **Gyártási tételek hivatalos végfelszabadítása**

A gyártási tétel hivatalos végfelszabadítása: az Európai Parlament és Tanács 2001/83/EK irányelvének 114. cikke értelmében, a gyártási tétel hivatalos végfelszabadítását egy állami laboratórium vagy egy erre a célra kijelölt laboratórium végezheti

C. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY EGYÉB FELTÉTELEI ÉS KÖVETELMÉNYEI

• **Időszakos gyógyszerbiztonsági jelentések**

Erre a készítményre az időszakos gyógyszerbiztonsági jelentéseket a 2001/83/EK irányelv 107c. cikkének (7) bekezdésében megállapított és az európai internetes gyógyszerportálon nyilvánosságra hozott uniós referencia időpontok listája (EURD lista), illetve annak bármely későbbi frissített változata szerinti követelményeknek megfelelően kell benyújtani.

D. FELTÉTELEK VAGY KORLÁTOZÁSOK A GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY BIZTONSÁGOS ÉS HATÉKONY HASZNÁLATÁRA VONATKOZÓAN

- **Kockázatkezelési terv**

A forgalomba hozatali engedély jogosultja kötelezi magát, hogy a forgalomba hozatali engedély 1.8.2 moduljában leírt, jóváhagyott kockázatkezelési tervben, illetve annak jóváhagyott frissített verzióiban részletezett, kötelező farmakovigilanciái tevékenységeket és beavatkozásokat elvégzi.

A frissített kockázatkezelési terv benyújtandó a következő esetekben:

- ha az Európai Gyógyszerügynökség ezt indítványozza;
- ha a kockázatkezelési rendszerben változás történik, főként azt követően, hogy olyan új információ érkezik, amely az előny/kockázat profil jelentős változásához vezethet, illetve (a biztonságos gyógyszeralkalmazásra vagy kockázat-minimalizálásra irányuló) újabb, meghatározó eredmények születnek.

A gyógyszer forgalomba hozatali engedélye megszűnt

III. MELLÉKLET

CÍMKESZÖVEG ÉS BETECSAJÉKOZTATÓ

A gyógyszer forgalomba hozatali engedélye megszűnt

A. CÍMKESZÖVEG

A gyógyszer forgalomba hozatali engedélye megszűnt

A KÜLSŐ CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK

1, 10 vagy 20 darabos előretöltött fecskendő csomagja mikroinjekciós rendszerrel

1. A GYÓGYSZER NEVE

IDflu 15 mikrogramm/törzs szuszpenziós injekció
Influenza vakcina (split virion, inaktivált)
2016/2017 törzsek

2. HATÓANYAG(OK) MEGNEVEZÉSE

Az alábbi influenza vírus (inaktivált, hasított) törzsek:

A/California/7/2009 (H1N1)pdm09 - szerű törzs

A/Hong Kong/4801/2014 (H3N2) - szerű törzs

B/Brisbane/60/2008 - szerű törzs

15 µg haemagglutinin törzsenként 0,1 ml adagonként

3. SEGÉDANYAGOK FELSOROLÁSA

Nátrium-klorid, kálium-klorid, dinátrium-hidrogén-foszfát-dihidrát, kálium-dihidrogén-foszfát, injekcióhoz való víz.

4. GYÓGYSZERFORMA ÉS TARTALOM

Szuszpenziós injekció

1 előretöltött fecskendő (0,1 ml) mikroinjekciós rendszerrel

10 előretöltött fecskendő (0,1 ml) mikroinjekciós rendszerrel

20 előretöltött fecskendő (0,1 ml) mikroinjekciós rendszerrel

5. AZ ALKALMAZÁSSAL KAPCSOLATOS TUDNIVALÓK ÉS AZ ALKALMAZÁS MÓDJA(I)

Intracutanális alkalmazásra

Használat előtt olvassa el a mellékelt betegtájékoztatót!

6. KÜLÖN FIGYELMEZTETÉS, MELY SZERINT A GYÓGYSZERT GYERMEKEKTŐL ELZÁRVA KELL TARTANI

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

7. TOVÁBBI FIGYELMEZTETÉS(EK), AMENNYIBEN SZÜKSÉGES

8. LEJÁRATI IDŐ

EXP:

9. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Hűtőszekrényben tárolandó. Nem fagyasztható!

A fénytől való védelem érdekében a fecskendőt tartsa a dobozában

10. KÜLÖNLEGES ÓVINTÉZKEDÉSEK A FEL NEM HASZNÁLT GYÓGYSZEREK VAGY AZ ILYEN TERMÉKEKBŐL KELETKEZETT HULLADÉKANYAGOK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE, HA ILYENEKRE SZÜKSÉG VAN

11. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME

Sanofi Pasteur SA
2, avenue Pont Pasteur
F-69007 Lyon
Franciaország

12. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I):

EU/1/08/507/004 - 1 előretöltött fecskendő mikroinjekciós rendszerrel dobozonként
EU/1/08/507/005- 10 előretöltött fecskendő mikroinjekciós rendszerrel dobozonként
EU/1/08/507/006- 20 előretöltött fecskendő csomagja mikroinjekciós rendszerrel dobozonként

13. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot

14. A GYÓGYSZER RENDELHETŐSÉGE

15. AZ ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

16. BRAILLE ÍRÁSSAL FELTÜNTETETT INFORMÁCIÓK

Braille-írás feltüntetése alól felmentve

17. EGYEDI AZONOSÍTÓ – 2D VONALKÓD

Egyedi azonosítójú 2D vonalkóddal ellátva.

18. EGYEDI AZONOSÍTÓ OLVASHATÓ FORMÁTUMA

PC:

SN:

NN:

A gyógyszer forgalomba hozatali engedélye megszűnt

A KIS KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSI EGYSÉGEKEN MINIMÁLISAN FELTŰNTETENDŐ ADATOK

Előretöltött fecskendő címkeszövege

1. A GYÓGYSZER NEVE ÉS AZ ALKALMAZÁS MÓDJA(I)

IDflu 15 µg/törzs 2016/2017
Influenza vakcina
Intradermalis alkalmazásra

2. AZ ALKALMAZÁSSAL KAPCSOLATOS TUDNIVALÓK

3. LEJÁRATI IDŐ

EXP

4. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot

5. A TARTALOM SÚLYRA, TÉRFOGATRA, VAGY EGYSÉGRE VONATKOZTATVA

0,1 ml

6. EGYÉB INFORMÁCIÓK

Sanofi Pasteur SA

B. BETEGTÁJÉKOZTATÓ

A gyógyszer forgalomba hozatali engedélye megszűnt

Betegtájékoztató: Információk a felhasználó számára

IDflu 15 mikrogramm/törzs szuszpenziós injekció

Influenza vakcina (split virion, inaktivált)

Mielőtt elkezdi alkalmazni ezt a vakcinát, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót mely az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További kérdéseivel forduljon kezelőorvosához, gyógyszerészéhez vagy a szakszemélyzethez.
- Ezt a vakcinát az orvos kizárólag Önnek írta fel. Ne adja át a készítményt másnak.
- Ha Önél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa erről kezelőorvosát, gyógyszerészét vagy a szakszemélyzetet. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont.

A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer az IDflu és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók az IDflu alkalmazása előtt
3. Hogyan kell alkalmazni az IDflu-t?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell az IDflu-t tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

1. Milyen típusú gyógyszer az IDflu és milyen betegségek esetén alkalmazható?

Az IDflu egy oltóanyag. Ez az oltóanyag azért javasolt, hogy megvédje Önt az influenza ellen. Az oltóanyag 60 éves és 60 év feletti felnőtteknek adható, különösen, akiknél nagy a megbetegedéshez kapcsolódó szövődmények kockázata.

Amikor IDflu injekciót adnak be, az immunrendszer (a szervezet természetes védekező rendszere) védelmet alakít ki az influenza fertőzés ellen.

Az IDflu védelmet nyújt az oltóanyagban található három vírustörzs, vagy egyéb, ezekkel közeli rokonságban lévő törzsekkel szemben. A vakcina teljes hatását az oltás után 2-3 héttel éri el.

2. Tudnivalók az IDflu alkalmazása előtt

Ne alkalmazza az IDflu-t

- ha Ön allergiás a következőkre:
 - Az hatóanyagokra
 - A vakcina (6. pontban felsorolt) egyéb összetevőjére,
 - Bármely nagyon kis mennyiségben megtalálható anyagra, mint például a tojás (ovalbumin, csirkefehérjék) neomicin, formaldehid és oktoxinol-9.
 - Ha lázas vagy heveny fertőző betegségben szenved, akkor az oltást el kell halasztani, amíg meggyógyul.

Figyelmeztetések és óvintézkedések

Az IDflu alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával, vagy gyógyszerészével, vagy a szakszeméllyzettel.

- Az immunizálás előtt mondja el orvosának, ha Önnek valamilyen betegség vagy gyógyszer következtében gyenge az immunválasza (immunszuppresszió), mivel ebben az esetben lehet, hogy a vakcina nem eléggé hatékony.

- Ez a vakcina semmilyen körülmények között sem adható be vénába (érbe).
- Amennyiben az influenza oltást követő pár napban bármilyen okból vérvizsgálatot végeznének, kérjük orvosának vagy gyógyszerészének jelezze, hogy nemrég influenza elleni védőoltást kapott. A HIV-1, hepatitisz C vírus és a HTLV-1 vizsgálatok eredményét ez befolyásolhatja.

Gyermekek és serdülők

Az IDflu nem javasolt gyermekek és 18 év alatti serdülők számára.

Egyéb gyógyszerek vagy vakcinák és az IDflu

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy a gyógyszerészt a jelenleg vagy nemrégiben szedett egyéb gyógyszereiről, valamint szedni tervezett gyógyszereiről.

- Egyéb vakcinák: Az IDflu adható egy időben egyéb vakcinákkal, másik végtagba adva. Meg kell jegyezni, hogy a mellékhatások felerősödhetnek.
- Tájékoztassa az orvost, ha olyan gyógyszerekkel kezelték, melyek csökkentik az Ön immunválaszát, mint például kortikoszteroidok (például: kortizon), rák kezelésére adott gyógyszerek (kemoterápiás gyógyszerek), sugárkezelés vagy egyéb, az immunrendszert befolyásoló gyógyszerek. Mivel ebben az esetben előfordulhat, hogy a vakcina nem hat kellőképpen.

Terhesség, szoptatás és termékenység

Ez a vakcina 60 éves korban vagy 60 éves kor fölött ajánlott. Ezért ez a kérdés nem értelmezhető.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre

Ez a vakcina nem, vagy csak elhanyagolható mértékben befolyásolja a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességeket.

3. Hogyan kell alkalmazni az IDflu-t?

Ezt a vakcinát mindig a kezelőorvos, vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően alkalmazza. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

A készítmény ajánlott adagja 0,1 ml 60 éves és 60 év fölötti felnőttek számára.

Az IDflu vakcinát az orvos vagy a szak személyzet adja be Önnek.

Az IDflu-t injekcióként a bőr felső rétegébe adják (lehetőleg a vállizomba).

Ha bármilyen további kérdése van a vakcina alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát, gyógyszerészét vagy a szak személyzetet.

4. Lehetséges mellékhatások

Mint minden gyógyszer, így ez a vakcina is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Azonnal fel kell keresnie az orvosát, ha az angioödéma tüneteit tapasztalja, beleértve:

- Az arc, nyelv vagy torok feldagadása,
- Nyelészavar,
- Csalánkiütés és légzési nehézség

Klinikai vizsgálatok során és a forgalomba hozatalt követően a következő mellékhatásokat jelentették az IDflu használatakor.

Nagyon gyakori reakciók (10 oltott közül több mint 1 oltottat érint):

- Az injekció beadása helyén: bőrpír, duzzanat, tömött terület, viszketés és fájdalom.
- Fejfájás és izomfájdalom.

Gyakori reakciók (100 oltott közül 1-10 oltottat érint):

- Bőr bevezése az injekciós helyén
- Általános rossz közérzet, láz (38,0°C vagy magasabb) és hidegrázás.

Nem gyakori reakciók (1000 oltott közül 1-10 oltottat érint):

- Fáradtság, ízületi fájdalom, fokozott verejtékezés.

Ritka reakciók (10000 oltott közül 1-10 oltottat érint):

- bizsergés és zsibbadás, fájdalom, reflexkiesés, az idegpályák gyulladása, viszketés és csalánkiütés.

Nem ismert (a gyakoriság a rendelkezésre álló adatok alapján nem becsülhető meg).

- Allergiás reakciók beleértve a bőrreakciókat, amelyek az egész testre kiterjedhetnek, mint például csalánkiütések, súlyos allergiás reakciók (anafilaxiás reakciók), az arc, nyelv vagy torok feldagadása, nyelészavar, csalánkiütés és légzési nehézség (angioödéma), keringési elégtelenség (sokk), mely sürgős orvosi ellátást igényel.

A fent felsorolt mellékhatások többsége a tünetek megjelenése után 1-3 napon belül kezelés nélkül elmúlt. Néhány esetben a beadás helyén kialakult bőrpír 7 napig tartott.

A következő mellékhatásokat jelentették az influenza megelőzésére adott egyéb vakcinák esetében. Ezek a mellékhatások az IDflu alkalmazásakor is előfordulhatnak:

- A vérlemezkek számának ideiglenes csökkenése, mely véraláfutást vagy vérzést eredményezhet, a nyaki, hónalj vagy lágyéki mirigyek ideiglenes duzzanata
- Az idegpályák mentén fellépő fájdalom (neuralgia), lázzal társuló görcsroham, idegrendszeri zavarok beleértve az agyvelő és gerincvelő gyulladását, az idegek gyulladását, vagy a Guillain-Barré-szindrómát, melyek kifejezett izomgyengésséget és bénulást okozhatnak
- Az erek gyulladása, amely nagyon ritka esetekben átmeneti veseproblémákat okozhat

Mellékhatások bejelentése

Ha Önél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát, gyógyszerészét vagy a szakszemélyzetet. Ez a beteg tájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti az [V. függelékben](#) található elérhetőségeken keresztül. A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

5. Hogyan kell az IDflu-t tárolni?

▲ vakcina gyermekektől elzárva tartandó!

A dobozon feltüntetett lejárati idő után ne alkalmazza ezt a vakcinát. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Hűtőszekrényben (2°C - 8°C) tárolandó. Nem fagyasztható!

A fénytől való védelem érdekében a fecskendőt tartsa a dobozában.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszereivel. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

Mit tartalmaz az IDflu

A készítmény hatóanyagai az alábbi influenza vírus (inaktivált, hasított) törzsek*:

A/California/7/2009 (H1N1)pdm09 - szerű törzs (A/California/7/2009, NYMC X-179A)
..... 15 mikrogramm HA**

A/Hong Kong/4801/2014 (H3N2) - szerű törzs (A/Hong Kong/4801/2014, NYMC X-263B)
..... 15 mikrogramm HA**

B/Brisbane/60/2008 - szerű törzs (B/Brisbane/60/2008, vad típus) 15 mikrogramm HA**

0,1 ml adagonként

* egészséges csirkefenyőkből származó megtermékenyített tyúktörzsekben elszaporítva

** haemagglutinin

A vakcina megfelel az Egészségügyi Világszervezet (WHO) ajánlásainak (északi félteke) és az Európai Unió 2016/2017 idényre vonatkozó határozatának.

Egyéb összetevők: nátrium-klorid, kálium-klorid, dinátrium-hidrogénfoszfát-dihidrát, kálium-dihidrogén-foszfát és injekcióhoz való víz.

Milyen az IDflu külleme, és mit tartalmaz a csomagolás

A vakcina színtelen és opálos szuszpenzió.

Az IDflu egy szuszpenziós injekció előretöltött 0,1 ml-es fecskendőben mikroinjekciós rendszerrel 1, 10 vagy 20 darabos csomagokban.

Nem feltétlenül mintegyik kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártó

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, F-69007 Lyon, Franciaország.

Gyártó:

Sanofi Pasteur - Parc Industriel d'Incarville - 27100 Val-de-Reuil - Franciaország

Sanofi Pasteur, Campus Mérieux – 1541, avenue Marcel Mérieux – 69280 Marcy l'Etoile -

Franciaország

A készítményhez kapcsolódó további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez:

| | |
|---|---|
| België/Belgique/Belgien Sanofi Belgium tel.: +32 2 710.54.00 | Lietuva Sanofi – Aventis Lietuva, UAB Tel.: +370 5 2730967 |
|---|---|

| | |
|--|---|
| България Sanofi Bulgaria EOOD Тел.: +359 2 970 53 00 | Luxembourg/Luxemburg Sanofi Belgium tel.: +32 2 710.54.00 |
| Česká republika Sanofi Pasteur divize vakcín sanofi-aventis, s.r.o. Tel: +420 233 086 111 | Magyarország sanofi-aventis zrt Tel.: +36 1 505 0055 |
| Danmark sanofi-aventis Denmark A/S Tel: +45 4516 7000 | Malta Cherubino Ltd Tel.: +356 21 343270 |
| Deutschland Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Tel.: 0800 54 54 010 Tel. aus dem Ausland: +49 69 305 21 130 | Nederland sanofi-aventis Netherlands B.V. Tel: +31 182 557 755 |
| Eesti Sanofi-Aventis Estonia OÜ Tel.: +372 627 3488 | Norge Sanofi-aventis Norge AS Tel: + 47 67 10 71 00 |
| Ελλάδα BIANEE A.E. Τηλ: +30.210.8009111 | Österreich Sanofi-Aventis GmbH Tel: +43 (0) 80185-0. |
| España sanofi-aventis, S.A. Tel: +34 93 485 94 00 | Polska Sanofi Pasteur Sp. z o.o. Tel.: +48 22 280 05 00 |
| France Sanofi Pasteur Europe Tél: 0800 42 43 46 Appel depuis l'étranger : +33 1 57 63 23 23 | Portugal Sanofi – Produtos Farmacêuticos, Lda. Tel: + 351 21 35 89 400 |
| Hrvatska sanofi-aventis Croatia d.o.o Tel: + 385 1 6003 400 | România sanofi - aventis Romania SRL Tel.: +40(21) 317 31 36 |
| Ireland sanofi-aventis Ireland T/A SANOFI Tel: + 353 (0) 1 4035 600 | Slovenija ALPE s.p. Tel.: +386 (0)1 432 62 38 |
| Island Vistor Tel : +354 535 7000 | Slovenská republika sanofi-aventis Pharma Slovakia s.r.o. divízia vakcín Sanofi Pasteur Tel.: +421 2 33 100 100 |
| Italia Sanofi S.p.A. Tel: 800536389 Tel dall'estero: +39 02 39394983 | Suomi/Finland Sanofi Oy Tel: +358 (0) 201 200 300 |

| | |
|---|--|
| Κύπρος Γ. Α. Σταμάτης & Σια Λτδ. Τηλ.: +357 - 22 76 62 76 | Sverige Sanofi AB Tel: +46 8-634 50 00 |
| Latvija Sanofi Aventis Latvia SIA Vakcīnu nodaļa Tel.: +371 67114978 | United Kingdom Sanofi Tel: +44 845 372 7101 |

A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma {ÉÉÉÉ. hónap}

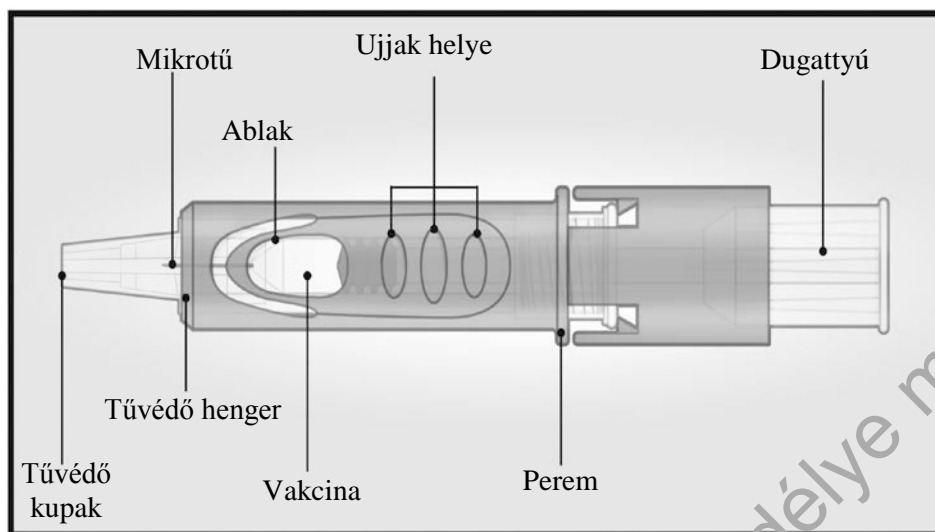
Egyéb információforrások

A vakcináról részletes információ az Európai Gyógyszerügynökség internetes honlapján <http://www.ema.europa.eu/> található.

Az alábbi információk kizárólag egészségügyi szakembereknek szólnak:

- Mint minden injektálható oltóanyag beadásakor, mindig megfelelő gyógyszeres kezelésnek és orvosi felügyeletnek kell rendelkezésre állnia az oltóanyag beadását követően ritkán kialakuló anafilaxiás reakció ellátására.
- Az oltóanyagot használat előtt hagyni kell szobahőmérsékletűre felmelegedni.
- Az oltóanyag nem alkalmazható, ha idegen részecskék találhatók a szuszpenzióban.
- Használat előtt nem szükséges felrázni a vakcinát.
- Az intradermális injekcióhoz használt mikroinjekciós rendszer egy mikrotűvel (1,5 mm) ellátott előretöltött fecskendőből és egy tűvédő rendszerből áll.
A tűvédő rendszert a mikrotű használat utáni védelmére tervezték.

Mikroinjekciós rendszer

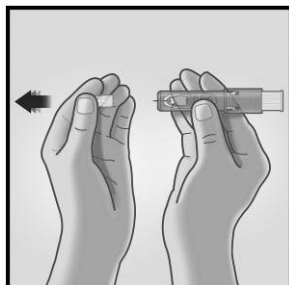


A gyógyszer forgalomba hozatali engedélye megszűnt

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Kérjük, használat előtt olvassa el

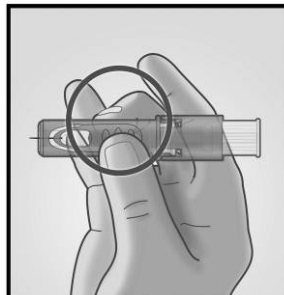
1/ VEGYE LE A TŰVÉDŐ KUPAKOT



Vegye le a tűvédő kupakot a mikroinjekciós rendszerről

Ne fújjon át levegőt a tűn.

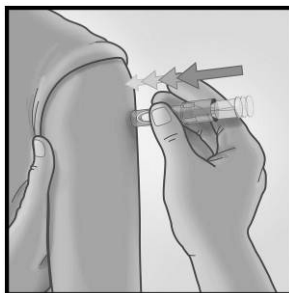
2/ TARTSA A MIKROINJEKCIÓS RENDSZERT A HÜVELYKUJJA ÉS A KÖZÉPSŐ UJJA KÖZÖTT



Fogja meg a rendszert úgy, hogy csak a hüvelykujját és a középső ujját helyezi az ujjak helyét jelző területre, mutatóujja maradjon szabad.

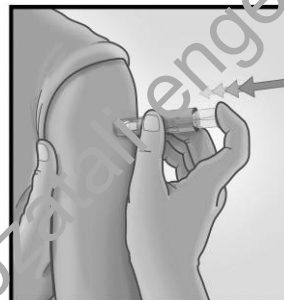
Ne tegye az ujjait az ablakra.

3/ SZÚRJA BE GYORSAN A TŰT A BŐRRE MERŐLEGESEN



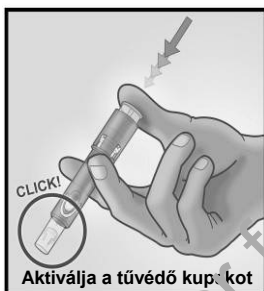
Szúrja be a tűt merőlegesen a bőrbe a deltaizom területén egy rövid, gyors mozdulattal.

4/ MUTATÓUJJA SEGÍTSÉGÉVEL ADJA BE AZ INJEKCIÓT



Amint beszúrta a mikrotűt, tartsa enyhén nyomva a bőr felületén és injektálja a mutatóujjával, a dugattyút benyomva. Nem szükséges leellenőrizni, hogy a tű hegye vénában van-e.

5/ NYOMJA MEG ERŐSEN A DUGATTYÚT, HOGY A TŰVÉDŐ KUPAKOT AKTIVÁLJA



Húzza ki a tűt a bőrből.

Ne tartsa a tűt saját maga vagy mások felé.

Ugyanazzal a kezével nyomja határozottan a hüvelykujját a dugattyúra, hogy aktiválja a tűvédő kupakot.

Ha csattanást hall, a tűvédő kupak kijön és eltakarja a tűt.

Azonnal dobja ki az eszközt az éles tárgyak gyűjtésére szánt tárolóba.

Az injekció sikeresnek tekinthető akár kialakul csípéshez hasonló jelenség, akár nem.

Ha a vakcina beadását követően folyadék jelenik meg az injekciózás helyén, az újraoltás nem szükséges.

Lásd még a 3. pontot: HOGYAN KELL ALKALMAZNI AZ IDflu INJEKCIÓT?