























## **DODATEK II**

- A. IZDELOVALEC (IZDELOVALCI) BIOLOŠKE ZDRAVILNE UČINKOVINE (UČINKOVIN) IN IZDELOVALEC (IZDELOVALCI) ODGOVOREN (ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJ**
- B. POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE**
- C. DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**
- D. POGOJI ALI OMEJITVE V ZVEZI Z VARNO IN UČINKOVITO UPORABO ZDRAVILA**

**A. IZDELOVALEC (IZDELOVALCI) BIOLOŠKE ZDRAVILNE UČINKOVINE (UČINKOVIN) IN IZDELOVALEC (IZDELOVALCI), ODGOVOREN (ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJE**

Ime in naslov izdelovalca (izdelovalcev) biološke zdravilne učinkovine (učinkovin)

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

Ime in naslov izdelovalca (izdelovalcev), odgovornega (odgovornih) za sproščanje serije

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

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

V natisnjem navodilu za uporabo zdravila mora biti navedene ime in naslov izdelovalca, odgovornega za sproščanje zadevne serije.

**B. POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE**

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept

- **Uradna sprostitev serije**

V skladu s 114. členom Direktive 2001/83/ES z vsemi dopolnitvami in spremembami, serijo uradno sprostijo državni laboratorij ali laboratorij, določen v ta namen.

**C. RUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

- **Redno posodobljena poročila o varnosti zdravila (PSUR)**

Zahteve glede predložitve rednega posodobljenega poročila o varnosti zdravila za to zdravilo so določene v seznamu referenčnih datumov EU (seznamu EURD), opredeljenem v členu 107c(7) Direktive 2001/83/ES, in vseh kasnejših posodobitvah, objavljenih na evropskem spletnem portalu o zdravilih.

**D. POGOJI IN OMEJITVE V ZVEZI Z VARNO IN UČINKOVITO UPORABO ZDRAVILA**

- **Načrt zaobvladovanje tveganja (RMP)**

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom bo izvedel zahtevane farmakovigilančne aktivnosti in ukrepe, podrobno opisane v sprejetem RMP, predloženem v modulu 1.8.2 dovoljenja za promet z zdravilom, in vseh nadaljnjih sprejetih posodobitvah RMP.

Posodobljen RMP je treba predložiti:

- na zahtevo Evropske agencije za zdravila;
- ob vsakršni spremembi sistema za obvladovanje tveganj, zlasti kadar je tovrstna sprememba posledica prejema novih informacij, ki lahko privedejo do znatne spremembe razmerja med koristmi in tveganji, ali kadar je ta sprememba posledica tega, da je bil dosežen pomemben mejnik (farmakovigilančni ali povezan z zmanjševanjem tveganja).

Zdravilo nima več dovoljenja za promet

Zdravilo nima več dovoljenja za promet

**DODATEK III**

**OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO**

Zdravilo nima več dovoljenja za promet

**A. OZNAČEVANJE**

## PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI

Pakiranje z 1 ali 10 ali 20 napolnjenimi brizgami s sistemom za mikro-injiciranje

### 1. IME ZDRAVILA

IDflu 15 mikrogramov/sev suspenzija za injiciranje  
Cepivo proti gripi z delci virionov, inaktivirano  
Sevi 2016/2017

### 2. NAVEDBA ENE ALI VEČ ZDRAVILNIH UČINKOVIN

Virusi influence (inaktivirani, razcepljeni) naslednjih sevov:

A/California/7/2009 (H1N1)pdm09 - podoben sev

A/Hong Kong/4801/2014 (H3N2) - podoben sev

B/Brisbane/60/2008 - podoben sev

15 mikrogramov hemaglutinina na sev na 0,1 ml odmerek

### 3. SEZNAM POMOŽNIH SNOVI

natrijev klorid, kalijev klorid, natrijev hidrogenfosfat uhidrat, kalijev dihidrogen fosfat, voda za injicije

### 4. FARMACEVTSKA OBLIKA IN VSEBINA

Suspenzija za injiciranje

1 napolnjena brizga (0,1 ml) z mikro-injekcijskim sistemom  
10 napolnjenih brizg (0,1 ml) z mikro-injekcijskim sistemom  
20 napolnjenih brizg (0,1 ml) z mikro-injekcijskim sistemom

### 5. POSTOPEK IN POT(I) UPORABE ZDRAVILA

Intradermalna uporaba.  
Pred uporabo preberite priloženo navodilo.

### 6. POSEBNO OPOZORILO O SHRANJEVANJU ZDRAVILA ZUNAJ DOSEGA IN POGLEDA OTROK

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!



**7. DRUGA POSEBNA OPOZORILA, ČE SO POTREBNA**

**8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

EXP

**9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

**Shranjujte v hladilniku. Ne zamrzujte.**

Shranjujte v brizgi v zunanji ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

**10. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEUPORABLJENIH ZDRAVIL ALI IZ NJIH NASTALIH ODPADNIH SNOVI, KADAR SO POTREBNI**

**11. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

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

**12. ŠTEVILKA(ŠTEVILKE) DOVOLJENJA (DOVOLJENJ) ZA PROMET**

EU/1/08/507/004 - pakiranje z 1 napolnjeno brizgo s sistemom za mikro-injiciranje  
EU/1/08/507/005 - pakiranje z 10 napolnjenimi brizgami s sistemom za mikro-injiciranje  
EU/1/08/507/006 - pakiranje z 20 napolnjenimi brizgami s sistemom za mikro-injiciranje

**13. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot

**14. NAČIN IZDAJANJA ZDRAVILA**

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

**15. NAVODILA ZA UPORABO**

**16. PODATKI V BRAILLOVI PISAVI**

Sprejeta je utemeljitev, da Braillova pisava ni potrebna.

**17. EDINSTVENA OZNAKA – DVODIMENZIONALNA ČRTNA KODA**

Vsebuje dvodimenzionalno črtno kodo z edinstveno oznako.

**18. EDINSTVENA OZNAKA – V BERLJIVI OBLIKI**

PC:

SN:

NN:

Zdravilo nima več dovoljenja za promet

**PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH OVOJNINAH**

Besedilo na nalepki za napolnjeno brizgo

**1. IME ZDRAVILA IN POT(I) UPORABE**

IDflu 15 µg/sev 2016/2017  
Cepivo proti gripi  
**Intradermalna uporaba**

**2. POSTOPEK UPORABE**

**3. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

EXP

**4. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot

**5. VSEBINA, IZRAŽENA Z MASO, PROSTORNINO ALI ŠTEVILOM ENOT**

0,1 ml

**6. DRUGI PODATKI**

Sanofi Pasteur SA

Zdravilo nima več dovoljenja za promet

**B. NAVODILO ZA UPORABO**

## Navodilo za uporabo: informacije za uporabnika

### **IDflu 15 mikrogramov/sev suspenzija za injiciranje** Cepivo proti gripi z delci virionov, inaktivirano

**Pred cepljenjem natančno in v celoti preberite to navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke.**

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte s svojim zdravnikom ali s farmacevtom ali z medicinsko sestro.
- Cepivo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim.
- Če opazite katerikoli neželeni učinek, se posvetujte s svojim zdravnikom, s farmacevtom ali z medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite patere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

#### **Kaj vsebuje navodilo:**

1. Kaj je cepivo IDflu in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili cepivo IDflu
3. Kako uporabljati cepivo IDflu
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje cepiva IDflu
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

#### **1. Kaj je cepivo IDflu in za kaj ga uporabljamo**

IDflu je cepivo. Cepivo se priporoča za zaščito proti gripi.

Cepivo se lahko daje odraslim starejšim od 60 let, še zlasti tistim, pri katerih obstaja povečano tveganje za z gripo povezane zaplete.

Po injiciranju cepiva IDflu razvije imunski sistem (naravna obramba telesa) zaščito proti okužbi z gripo.

Cepivo IDflu pomaga pri zaščiti pred tremi sevi virusov, ki so zajeti v cepivu, in drugimi sevi, ki so tesno povezani z njimi. Popolni učinek cepiva je običajno dosežen v 2 do 3 tednih po cepljenju.

#### **2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili cepivo IDflu**

##### **Ne uporabljajte cepiva IDflu**

- če ste alergični na:
  - zdravilno učinkovino
  - katerokoli sestavino tega cepiva (navedeno v poglavju 6)
  - na katero izmed sestavin, ki bi lahko bila prisotna v zelo majhni količini kot so jajca (ovalbumin, piščančje beljakovine), neomicin, formaldehid in oktksinol 9.
- če imate bolezen s povišano telesno temperaturo ali akutno okužbo, morate cepljenje prestaviti na kasnejše obdobje, ko si opomorete.

##### **Opozorila in previdnostni ukrepi**

Pred začetkom uporabe cepiva IDflu se posvetujte s svojim zdravnikom, farmacevtom ali z medicinsko sestro.

- Obvestite zdravnika pred cepljenjem, če imate oslabilen imunski sistem (imunosupresija) zaradi bolezni ali zdravil, saj se lahko zgodi, da cepivo v tem primeru ne bo delovalo najbolje.

- To cepivo se pod nobenim pogojem ne sme dajati v žilo (intravaskularno).
- Če morate v dneh po cepljenju proti gripi opraviti krvni test o tem obvestite svojega zdravnika. Cepivo lahko vpliva na rezultate krvnih testov za HIV-1, virus hepatitisa C in HTLV-1.

### Otroci in mladostniki

Cepivo IDflu ni priporočeno za uporabo pri otrocih in mladostnikih pod 18 let.

### Druga zdravila in cepivo IDflu

Obvestite svojega zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli uporabljati katero koli drugo zdravilo.

- Druga cepiva: cepivo IDflu se lahko daje sočasno z drugimi cepivi, vendar v ločene okončine. Zavedati se je treba, da se neželeni učinki lahko stopnjujejo.
- Obvestite svojega zdravnika, če ste se zdravili z zdravili, ki lahko zmanjšajo vaš imunski odziv, kot so kortikosteroidi (na primer kortizon), zdravila proti raku (kemoterapija), radioterapija ali druga zdravila, ki vplivajo na imunski sistem. V teh primerih se lahko zgodi, da cepivo ne bo delovalo najbolje.

### Nosečnost, dojenje in plodnost

To cepivo uporabljajo starejši od 60 let. Navedba zato smiselno ni potrebna.

### Vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja s stroji

Cepivo IDflu nima oziroma zanemarljivo vpliva na sposobnost vožnje in upravljanja s stroji.

## 3. Kako uporabljati cepivo IDflu

Pri uporabi tega cepiva natančno upoštevajte napotke v tem navodilu ali navodila svojega zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte s svojim zdravnikom ali s farmacevtom.

Priporočeni odmerek za odrasle, starejše od 60 let je 0,1 ml.

Cepivom IDflu vam bo dal vaš zdravnik.

Cepivo IDflu se daje v obliki injekcije v zgornjo plast kože (po možnosti v mišico nadlakti).

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom s farmacevtom ali z medicinsko sestro.

## 4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to cepivo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

**Nemudoma poiščite zdravniško pomoč**, če občutite simptome angioedema kot npr.:

- otekel obraz, jezik ali žrelo
- težave pri požiranju
- izpuščaji in oteženo dihanje.

V kliničnih preizkusih in v obdobju po prihodu cepiva IDflu na trg so poročali o sledečih neželenih učinkih

Zelo pogosti (lahko prizadanejo več kot 1 med 10 cepljenimi)

- Na mestu injiciranja: pordelost, otrdelost, otekanje, srbenje in bolečina.
- Glavobol in bolečine v mišicah.

Pogosti (lahko prizadanejo do 1 med 10 cepljenimi)

- Modrica na mestu injiciranja
- Splošno počutje nelagodja, povišana telesna temperatura (38,0°C ali več) in tresenje.

Občasni (lahko prizadanejo do 1 med 100 cepljenimi)

- Utrujenost, bolečine v sklepih in povečano znojenje.

Redki (lahko prizadanejo do 1 med 1000 cepljenimi)

- Ščemenje ali odrevenelost, vnetje živcev, srbenje in izpuščaji

Neželeni učinki neznane pojavnosti (iz razpoložljivih podatkov ni možno oceniti frekvenca pojavnosti)

- Alergijske reakcije, vključno kožne reakcije, ki se lahko razširijo po vsem telesu kot izpuščaji, hude alergijske reakcije (anafilaktične reakcije) otekel obraz, jezik ali žreló, težave pri požiranju, koprivnica in oteženo dihanje (angioedem), okvare obtočil (šok), zaradi katerih je potrebna nujna zdravniška pomoč.

Večina zgoraj naštetih neželenih učinkov izzveni brez zdravljenja v 1 do 3 dni. V posameznih primerih lahko ostane rdečina na mestu vboda do 7 dni.

V povezavi z drugimi cepivi proti gripi so poročali o naslednjih neželenih učinkih. Neželeni učinki, ki jih lahko povzroči cepivo IDflu:

- začasno zmanjšanje števila krvnih delcev, imenovanih trombocitov, ki lahko povzročijo modrice ali krvavenje, prehodno oteklost žle: vratu, pazduhe ali dimelj
- bolečine na živčnih poteh, konvulzije, povezane s povišano telesno temperaturo, bolezni živčevja, vključno z vnetjem možganov ali hrbtenjače, vnetjem živcev ali Guillain-Barréjev sindrom, ki povzroča izjemno utrujenost in paralizo.
- vnetje žil, ki lahko v zelo redkih primerih povzročičasne težave z ledvicami

### **Poročanje o neželenih učinkih**

Če opazite katerikoli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, s farmacevtom ali z medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na **nacionalni center za poročanje**, ki je naveden v [Prilogi V](#). S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

## **5. Shranjevanje cepiva IDflu**

Cepivo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Cepiva IDflu ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli poleg oznake EXP. Datum izteka roka uporabnosti se nanaša na zadnji dan navedenega meseca.

Shranjujte v hladilniku (2°C – 8°C). Ne zamrzujte. Shranjujte brizgo v zunanji ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne potrebujete več, se posvetujte s farmacevtom. Takšni ukrepi pomagajo varovati okolje.

## 6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

### Kaj vsebuje cepivo IDflu

Zdravilne učinkovine so virusi gripe (inaktivirani, z delci virionov) naslednjih sevov\*:

A/California/7/2009, NYMC X-179A, ki je podoben sevu A/California/7/2009 (H1N1)pdm09  
..... 15 mikrogramov HA\*\*

A/Hong Kong/4801/2014, NYMC X-263B, ki je podoben sevu A/Hong Kong/4801/2014 (H3N2)  
..... 15 mikrogramov HA\*\*

B/Brisbane/60/2008, divji tip, ki je podoben sevu B/Brisbane/60/2008 ..... 15 mikrogramov HA\*\*

na 0,1 ml odmerka

\* razmnožen v oplojenih kokošjih jajcih zdravih piščančjih jat

\*\* hemaglutinin

Cepivo ustreza priporočilom Svetovne zdravstvene organizacije (severna polobla) in Odločbi EU za sezono 2016/2017.

Pomožne snovi so: natrijev klorid, kalijev klorid, natrijev hidrogenfosfat dihidrat, kalijev dihidrogen fosfat in voda za injekcije.

### Izgled cepiva IDflu in vsebina pakiranja

Cepivo je brezbarvna in motna suspenzija.

Zdravilo IDflu je suspenzija za injiciranje v napojnih injekcijskih brizgah z 0,1 ml s sistemom za mikro-injeciranje, pakirana po 1, 10 ali 20 enot.

Na trgu ni vseh navedenih pakiranj.

### Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec

Imetnik dovoljenja za promet: Sanofi Pasteur SA, 2, avenue Pont Pasteur, F-69007 Lyon, Francija.

#### Izdelovalec:

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

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

Za vse morebitne nadaljnje informacije o tem zdravilu se lahko obrnete na predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom:

<b>Belgie/Belgique/Belgien</b> Sanofi Belgium tel.: +32 2 710.54.00	<b>Lietuva</b> Sanofi – Aventis Lietuva, UAB Tel.: +370 5 2730967
<b>България</b> Sanofi Bulgaria EOOD Тел.: +359 2 970 53 00	<b>Luxembourg/Luxemburg</b> Sanofi Belgium tel.: +32 2 710.54.00



<b>Česká republika</b> Sanofi Pasteur divize vakcín sanofi-aventis, s.r.o. Tel: +420 233 086 111	<b>Magyarország</b> sanofi-aventis zrt Tel.: +36 1 505 0055
<b>Danmark</b> sanofi-aventis Denmark A/S Tel: +45 4516 7000	<b>Malta</b> Cherubino Ltd Tel.: +356 21 343270
<b>Deutschland</b> Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Tel.: 0800 54 54 010 Tel. aus dem Ausland: +49 69 305 21 130	<b>Nederland</b> sanofi-aventis Netherlands B.V. Tel: +31 182 557 755
<b>Eesti</b> Sanofi-Aventis Estonia OÜ Tel.: +372 627 3488	<b>Norge</b> Sanofi-aventis Norge AS Tel: + 47 67 10 71 00
<b>Ελλάδα</b> BIANEE A.E. Τηλ: +30.210.8009111	<b>Österreich</b> Sanofi-Aventis GmbH Tel: +43 (1) 80185-0
<b>España</b> sanofi-aventis, S.A. Tel: +34 93 485 94 00	<b>Polska</b> Sanofi Pasteur Sp. z o.o. Tel.: +48 22 230 05 00
<b>France</b> Sanofi Pasteur Europe Tél: 0800 42 43 46 Appel depuis l'étranger : +33 1 57 63 23 23	<b>Portugal</b> Sanofi – Produtos Farmacêuticos, Lda. Tel: + 351 21 35 89 400
<b>Hrvatska</b> sanofi-aventis Croatia d.o.o Tel: + 385 1 6003 400	<b>România</b> sanofi - aventis Romania SRL Tel.: +40(21) 317 31 36
<b>Ireland</b> sanofi-aventis Ireland T/A SANOFI Tel: + 353 (0) 1 4035 600	<b>Slovenija</b> ALPE s.p. Tel.: +386 (0)1 432 62 38
<b>Ísland</b> Vistor Tel : +354 535 7000	<b>Slovenská republika</b> sanofi-aventis Pharma Slovakia s.r.o. divízia vakcín Sanofi Pasteur Tel.: +421 2 33 100 100
<b>Italia</b> Sanofi S.p.A. Tel: 800536389 Tel dall'estero: +39 02 39394983	<b>Suomi/Finland</b> Sanofi Oy Tel: +358 (0) 201 200 300
<b>Κύπρος</b> Γ. Α. Σταμάτης & Σια Λτδ. Τηλ.: +357 - 22 76 62 76	<b>Sverige</b> Sanofi AB Tel: +46 8-634 50 00

<b>Latvija</b> Sanofi Aventis Latvia SIA Vаксiнu nodaļa Tel.: +371 67114978	<b>United Kingdom</b> Sanofi Tel: +44 845 372 7101
---	--

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne {MM/LLLL}.

### Drugi viri informacij

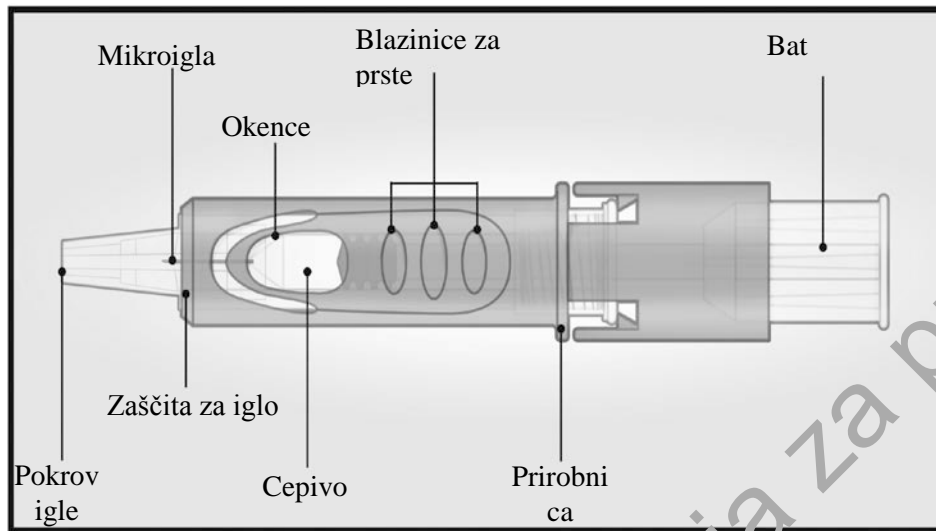
Podrobne informacije o zdravilu so objavljene na spletni strani Evropske agencije za zdravila  
<http://www.ema.europa.eu>.

### Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:

- Tako kot pri vseh cepivih, ki jih injiciramo, morate imeti na voljo ustrezno zdravljenje in nadzor, za primer anafilaktične reakcije, ki lahko sledi cepljenju
- Pred uporabo počakajte, da doseže cepivo sobno temperaturo.
- Če so v suspenziji prisotni tujki, cepiva ne smete uporabiti.
- Cepiva pred uporabo ni potrebno pretresati.
- Sistem za mikro-injiciranje za intradermalno injekcijo je sestavljen iz napolnjene brizge z mikro-iglo (1,5 mm) in s sistemom za zaščito igle.  
Sistem za zaščito igle je zasnovan tako, da po uporabi mikro-iglo pokrije.

Zdravilo nima več dovoljenja za promet

## Sistem za mikroinjiciranje

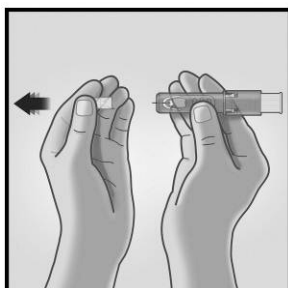


Zdravilo nima več dovoljenja za promet

## NAVODILA ZA UPORABO

### Pred uporabo preberite navodila

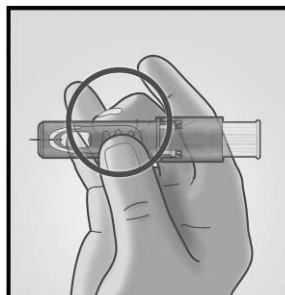
#### 1/ ODSTRANITE POKROV IGLE



Pokrov igle odstranite s sistema za mikroinjiciranje.

**Ne spuščajte zraka skozi iglo**

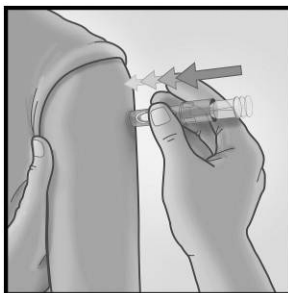
#### 2/ SISTEM ZA MIKROINJICIRANJE DRŽITE MED PALCEM IN SREDINCEM



Sistem držite tako, da ga nastavite med palec in sredinec samo na blazinice za prste; kazalec ostane prost.

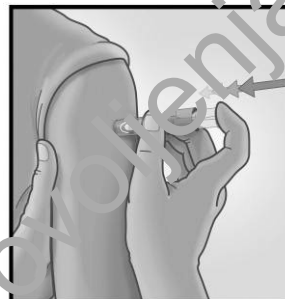
**Pazite, da oklenc ne zakrijete prsta.**

#### 3/ IGLO HITRO PRAVOKOTNO VSTAVITE SKOZI KOŽO



Z naglim in kratkim gibom vstavite iglo pravokotno na kožo v področju deltoidne mišice.

#### 4/ INJICIRAJTE S KAZALCEM



Ko mikroiglo vstavite, vzdržujte rahel pritisk na površini kože in injicirajte cepivo s kazalcem, s katerim pritiskate na bat.

Venski test ni potreben.

#### 5/ S ČVRSTIM PRITISKOM NA BAT AKTIVIRAJTE ZAŠČITO IGLE



Iglo odstranite s kože.

Iglo obrnite proč od sebe in drugih.

Z isto roko čvrsto pritisnite palec na bat, da aktivirate zaščito igle.

Ko lo zaščita izskočila in pokrila iglo, boste zaslišali klik.

Nemudoma odstranite sistem v najbližji koš za ostre predmete.

Injekcija je uspešna ne glede na prisotnost izpuščaja.

V primeru, da je po cepljenju na mestu vboda prisotna tekočina, ponovno cepljenje ni potrebno.

Glejte tudi poglavje 3. KAKO UPORABLJATI CEPIVO IDflu