

Influvac® Tri 2025/2026

Data Matrix Code für e-Impfpass



Falls der invertierte DataMatrix Code nicht direkt von der Verpackung gescannt werden kann, soll dieser DataMatrix Code verwendet werden.

Sehr geehrte Ärzt:innen und medizinische Fachkräfte,

um die Erfassung der Impfung im e-Impfpass zu erleichtern, stellen wir Ihnen den Data Matrix Code für unseren Impfstoff INFLUVAC TRI FSPR 0,5 ML O.K. 1ST zur Verfügung.



INFLUVAC TRI FSPR 0,5 ML O.K. 1ST

Pharmazentralnummer (PZN): 6052771

Chargennummer (Ch.-B.): L34

Ablaufdatum (Verwendbar bis): 30.06.2026

So funktioniert es:

1. Scannen Sie den Data Matrix Code mit Ihrem Scanner oder der entsprechenden e-Impfpass-Software.
2. Die Daten des Impfstoffs werden automatisch in das System übernommen.
3. Überprüfen Sie die erfassten Daten und speichern Sie den Eintrag im e-Impfpass.

Wir danken Ihnen für Ihre Sorgfalt und Ihr Engagement bei der Aufrechterhaltung eines vollständigen und genauen Impfpasses für Ihre Patienten.

Mit freundlichen Grüßen
Ihr Viatriis Austria Team

E-Mail: infoat@viatriis.com

Telefon: +43 1 86390

Bitte beachten Sie, dass es sich hierbei um einen Code speziell für die Eintragung im e-Impfpass handelt und nicht zur Ausbuchung der Seriennummer im Datenbanksystem der EMVO (European Medicines Verification Organisation) verwendet wird.

Bitte achten Sie immer auf die Übereinstimmung mit der Chargennummer (Ch.B.), dieser Code darf ausschließlich für die korrekte Charge verwendet werden. Im Falle der Auslieferung von Ware mit einer anderen Chargennummer, werden Sie gesondert informiert und ein neuer Code wird zur Verfügung gestellt.

FACHKURZINFORMATION

▼ Influvac® Tri Injektionssuspension in einer Fertigspritze Influenza-Impfstoff (Oberflächenantigen, inaktiviert)

QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:

Influenzaviren Oberflächenantigene, inaktiviert (Hämagglutinin und Neuraminidase) folgender Stämme*:

- | | |
|--|--------------------------------------|
| - A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09 – davon abgeleiteter, verwendeter Stamm (A/Victoria/4897/2022, IVR-238) | 15 Mikrogramm HA** |
| - A/Kroatien/10136RV/2023 (H3N2) – davon abgeleiteter, verwendeter Stamm (A/Kroatien/10136RV/2023, X-425A) | 15 Mikrogramm HA ** |
| - B/Österreich/1359417/2021 – davon abgeleiteter, verwendeter Stamm (B/Österreich/1359417/2021, BVR-26) | 15 Mikrogramm HA ** pro 0,5 ml Dosis |

* Die Influenzaviren werden auf bebrüteten Hühnereiern aus gesunden Hühnerbeständen vermehrt. ** Hämagglutinin

Dieser Impfstoff entspricht den Empfehlungen der WHO (Weltgesundheitsorganisation) für die nördliche Hemisphäre und der Empfehlung der Europäischen Union für die Saison 2025/2026. Influvac® Tri kann Spuren von Eiern (wie z.B. Ovalbumin, Hühnerproteine), Formaldehyd, Cetrimeronbromid, Polysorbat 80 oder Gentamicin enthalten, welche im Produktionsprozess verwendet werden. **Sonstige Bestandteile:** Kaliumchlorid, Kaliumdihydrogenphosphat, Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat, Natriumchlorid, Calciumchlorid-Dihydrat, Magnesiumchlorid-Hexahydrat und Wasser für Injektionszwecke. **ANWENDUNGSGEBIETE:** Influvac® Tri ist indiziert zur aktiven Immunisierung von Erwachsenen und Kindern ab einem Alter von 6 Monaten zur Vorbeugung der Influenza-Erkrankung. Die Anwendung von Influvac® Tri hat gemäß den nationalen Empfehlungen zu erfolgen. **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der genannten sonstigen Bestandteile oder irgendwelchen Komponenten, die als Spuren enthalten sein können, wie Hühnerei, (Ovalbumin, Hühnerproteine), Formaldehyd, Cetrimeronbromid, Polysorbat 80 oder Gentamicin. **WIRKSTOFFGRUPPE:** Influenza-Impfstoff. **ATC-CODE:** J07BB02. **PHARMZEUTISCHER UNTERNEHMER:** Viatriis Austria GmbH, Guglgasse 15, 1110 Wien. **REZEPTPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT:** Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten. **Informationen zu den Abschnitten Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen (Stand der Fachkurzinformation: Juli 2025).**