



ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Ультрикс® Квадри

Вакцина гриппозная четырехвалентная инактивированная расщепленная

Вакцина для профилактики гриппа [инактивированная]

раствор для внутримышечного введения

0,5 мл/доза

ООО «ФОРТ», Россия

Изменение № 2

210420

Дата внесения Изменения « ____ » _____ 20__ г.

Старая редакция	Новая редакция
<p>Форма выпуска. Раствор для внутримышечного введения.</p> <p>По 0,5 мл (1 доза) в шприцах из стекла с впаянной иглой с защитным колпачком или флаконах стеклянных, герметично укупоренных пробками резиновыми, завальцованных колпачками алюминиевыми или алюмопластиковыми.</p> <p>По 1 шприцу в контурной ячейковой упаковке, покрытой фольгой алюминиевой или бумагой, в пачке из картона вместе с инструкцией по применению.</p>	<p>Форма выпуска. Раствор для внутримышечного введения.</p> <p>По 0,5 мл (1 доза) в шприцах из стекла с впаянной иглой с защитным колпачком или флаконах стеклянных, герметично укупоренных пробками резиновыми, завальцованных колпачками алюминиевыми или алюмопластиковыми.</p> <p>По 1 шприцу в контурной ячейковой упаковке, покрытой фольгой алюминиевой или бумагой, или пленкой полимерной.</p> <p>По 1 или 10 контурных ячейко-</p>

Старая редакция	Новая редакция
<p>По 1 флакону в пачке из картона вместе с инструкцией по применению.</p> <p>По 10 флаконов в пачке из картона со вставкой из картона вместе с инструкцией по применению.</p>	<p>вых упаковок в пачке из картона вместе с инструкцией по применению.</p> <p>По 1 или 10 флаконов в пачке из картона вместе с инструкцией по применению.</p>
<p>Условия отпуска. Отпускают по рецепту (упаковки по 1 шприцу или 1 флакону). Для лечебно-профилактических учреждений (упаковки по 10 флаконов).</p>	<p>Условия отпуска. Отпускают по рецепту (упаковки по 1 шприцу или 1 флакону). Для лечебно-профилактических учреждений (упаковки по 10 шприцев или 10 флаконов).</p>
<p>Рекламации на качество препарата, а также о случаях повышенной реактогенности или развитии осложнений следует направлять в адрес ООО «ФОРТ» с указанием номера серии и даты производства препарата с последующим представлением медицинской документации.</p>	<p>Рекламации на качество препарата, а также о случаях повышенной реактогенности или развитии осложнений следует направлять в адрес ООО «ФОРТ» с указанием номера серии и даты выпуска препарата с последующим представлением медицинской документации.</p>

Первый заместитель
генерального директора
ООО «ФОРТ»



А.Г. Ломакин