

 Adresse/Anschrift bitte hier eintragen:

Firma/Praxis

Straße, Hausnr.

PLZ Ort


Bestellt durch: **Kundennummer** >

(falls zur Hand)

Name, Vorname

Telefon Bitte um Rückruf

Email


Datum  **VERBINDLICHE BESTELLUNG**
Unterschrift des Arztes / Stempel

NEU von Takeda: Qdenga®
Dengue-Fieber tetravalenter Impfstoff
(lebend, attenuiert)



privater Sprechstundenbedarf	Institution	Produkt/Hersteller	Darr.	PZN	Packungsgröße / Stückpreis	Bestellmenge
		1				
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Dengue-Fieber				
		Qdenga* NEU Takeda Pharma	Fer-Trs	18231177	94,54 €	

*Impfung ist nicht öffentlich empfohlen. Es gilt die gesetzliche Arzneimittelpreisverordnung. Preisangabe ist der jeweils gültige Apothekenverkaufspreis ohne MwSt.

 **Wichtig!** Bitte schicken Sie uns Ihre Rezeptverordnung für Bestellungen von verschreibungspflichtigen Präparaten. Die Originalverordnung muss uns vor Auslieferung vorliegen. Vielen Dank.

Gewünschter Liefertermin (wenn Ware seitens Hersteller verfügbar):

Abweichende Lieferadresse:

Abweichende Rechnungsadresse:

- **Gebührenfreie Bestell-Hotline:** 0800-0 766 766.
- **Lieferung & Versandkosten**
Lieferung versandkostenfrei ab Netto-Auftragswert 500,- € pro Bestellung. Bei darunter liegendem Auftragswert wird eine Versandkostenbeteiligung von 10,- € berechnet. Ausgenommen Rahmenvertrags-Sonderregelungen. Bestellungen auf Sprechstundenbedarf sind grundsätzlich versandkostenfrei.
- **Bei Impfstoff-Bestellung auf privaten Sprechstundenbedarf** ist die Abrechnungsgrundlage der jeweils gültige Apotheken-Einkaufspreis + 3 % zzgl. MwSt. Für Sprechstundenbedarfs-Bestellungen werden Freiumschläge zur Einsendung von Rezepten oder Verordnungen direkt zur Verfügung gestellt. Direktabrechnung mit den Kostenträgern (GKV).
- **Änderungen** bei Preisen, Packungsgrößen, Darreichungsformen sowie Irrtümer vorbehalten. Lieferung solange Vorrat reicht.



Neuer Reiseimpfstoff gegen Dengue-Fieber

Nach jahrelangem Warten steht mit dem Impfstoff von Takeda nun eine Impf-Prävention von Dengue-Fieber zur Verfügung. Die Europäische Kommission hat die Vakzine Qdenga® zur Prophylaxe bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern im Alter ab 4 Jahren zugelassen.

Qdenga® ist ein Dengue-Fieber tetravalenter Impfstoff (lebend, attenuiert) und wird als Injektion unter die Haut des Oberarms appliziert. Das Impfschema umfasst 2 Injektionen, die im Abstand von 3 Monaten gegeben werden.



Die EMA-Übersicht zu Qdenga® steht Ihnen hier zur Verfügung, abrufbar über den QR-Code oder unter https://www.ema.europa.eu/en/documents/overview/qdenga-epar-medicine-overview_de.pdf



Qdenga Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung [in einer Fertigspritze] Dengue-Fieber tetravalenter Impfstoff (lebend, attenuiert)

Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden.

Wirkstoff:
Dengue-Virus-Serotypen 1,2,3 und 4 (lebend, attenuiert)

Zusammensetzung:
Nach der Rekonstitution enthält eine Dosis (0,5 ml):
Dengue-Virus-Serotyp 1 (lebend, attenuiert): $\geq 3,3 \log_{10}$ PBE**/Dosis
Dengue-Virus-Serotyp 2 (lebend, attenuiert): $\geq 2,7 \log_{10}$ PBE**/Dosis
Dengue-Virus-Serotyp 3 (lebend, attenuiert): $\geq 4,0 \log_{10}$ PBE**/Dosis
Dengue-Virus-Serotyp 4 (lebend, attenuiert): $\geq 4,5 \log_{10}$ PBE**/Dosis
**PBE = Plaque-bildende Einheiten

Sonstige Bestandteile: **Pulver:** α -D-Trehalose-Dihydrat, Poloxamer 407, Humanalbumin, Kaliumdihydrogenphosphat, Dinatriumhydrogenphosphat, Kaliumchlorid, Natriumchlorid **Lösungsmittel:** Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke

Anwendungsgebiete:
Qdenga wird angewendet zur Prävention von Dengue-Fieber bei Personen ab 4 Jahren. Qdenga sollte gemäß den offiziellen Empfehlungen angewendet werden.

Gegenanzeigen:
Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder die sonstigen Bestandteile oder Überempfindlichkeit gegen eine frühere Dosis von Qdenga. Personen mit angeborener oder erworbener Immundefizienz,

einschließlich Personen, die in den 4 Wochen vor der Impfung immunsuppressive Therapien wie Chemotherapie oder hoch dosierte systemische Kortikosteroide erhalten haben, wie bei anderen attenuierten Lebendimpfstoffen. Personen mit symptomatischer HIV-Infektion oder einer asymptomatischen HIV-Infektion, bei der Hinweise auf eine eingeschränkte Immunfunktion vorliegen. Schwangere. Stillende Frauen.

Nebenwirkungen:
Sehr häufig: Infektion der oberen Atemwege, Verminderter Appetit, Reizbarkeit, Kopfschmerzen, Somnolenz, Myalgie, Schmerzen und Erythem an der Injektionsstelle, Unwohlsein, Asthenie, Fieber; **Häufig:** Nasopharyngitis, Pharyngotonsillitis, Arthralgie, Schwellung und blaue Flecken und Jucken an der Injektionsstelle; Grippeähnliche Erkrankung; **Gelegentlich:** Bronchitis, Rhinitis, Schwindelgefühl, Diarrhoe, Übelkeit, Abdominalschmerz, Erbrechen, Ausschlag, Pruritus, Urtikaria, Blutung an der Injektionsstelle, Ermüdung, Verfärbung an der Injektionsstelle; **Sehr selten:** Angioödem.

Verkaufsabgrenzung:
Verschreibungspflichtig

Pharmazeutischer Unternehmer:
Takeda GmbH, Deutschland