



Att.: Til vore kunder

Sagsnr. 22/02138

15. september 2022

## Information vedr. Influenzavaccinen Supemtek Quadrivalent Influenza Vaccine

Statens Serum Institut har hjemtaget et ikke-registreret produkt, Supemtek Quadrivalent Influenza Vaccine, som er et produkt SSI i særlige tilfælde kan fremskaffe efter § 30 i Lov om lægemidler.

Produktet er produceret i UK og hjemtages i et andet sprog end dansk.

Der opfordres til at læse pakkens indlægsseddel inden brug. Produktinformation på dansk kan findes på EMA's hjemmeside og indlægsseddel på engelsk kan ved behov rekvireres via ordremodtagelsen, [ordre@ssi.dk](mailto:ordre@ssi.dk).

### Anmeldelse af bivirkninger - skærpet indberetningspligt

Idet vaccinen ikke har været anvendt tidligere i Danmark har Lægemiddelstyrelsen besluttet, at Supemtek underlægges skærpet indberetningspligt. Dette indebærer, at læger har pligt til at indberette alle formodede bivirkninger hos personer, som de har i behandling. Alvorlige bivirkninger skal indberettes til Lægemiddelstyrelsen senest 15 dage efter, at lægen har fået formodning herom, og kan anmeldes via [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk).

Med venlig hilsen

Ordremodtagelsen,  
Tlf.: +45 3268 3111