

BESTELLFORMULAR / FORMULAIRE DE COMMANDE SPIKEVAX®



ALLOGA AG

Bestellbüro
Buchmattstrasse 10
3401 Burgdorf
Tel: 058 851 46 46
E-Mail: bestellungen@alloga.ch

LIEFERADRESSE / ADRESSE DE LIVRAISON:

Kundennummer / Numéro de client:

Gewünschtes Lieferdatum/ Date de livraison souhaitée:

Bestelldatum / Date de commande:

Bei Bestellungen fallen 25 CHF Logistikkosten an. Bei Bestellungen < 10 Fertigspritzen wird zusätzlich ein KMZ von CHF 25.- in Rechnung gestellt./
Les commandes sont soumises à des frais de logistique de 25 CHF. Pour les commandes <10 seringues préréplis, un supplément de 25 CHF est facturé pour les petites quantités.

Produkt/ Produit	Packungsgrösse / Présentation	Pharma code	Preis/ Prix ex-factory (CHF)	Anzahl der Packungen/ Nombre de paquets
1 Spikevax® JN.1	SPIKEVAX® JN.1 Fertspr 0.5 ml/ ser pré 0.5 ml	1101377	75.83	
10 Spikevax® JN.1	SPIKEVAX® JN.1 Fertspr 0.5 ml/ ser pré 0.5 ml	1101377	758.30	

**Kreuzen Sie das Kästchen an, wenn Sie eine Lieferung bei minus 20 °C wünschen.
(Standardversand erfolgt bei 2 – 8 °C)/ Cochez la case si vous souhaitez une livraison à
moins 20 °C. (L'expédition standard se fait entre 2 et 8 °C)**

Bemerkungen/ Remarques :

Ich bestätige mit dieser Unterschrift, dass meine Bestellung meinem SD-Bewilligungsumfang entspricht./ Je certifie par cette signature que ma commande correspond à mon niveau d'autorisation SD.

Datum, Ort/ Date

Unterschrift/ signature

Kurzfachinformation Spikevax[®] XBB.1.5, COVID-19-mRNA-Impfstoff (Nukleosid-modifiziert). Wirkstoff: Andusomeran ist eine einzelsträngige 5'-capped mRNA, die in einer zellfreien in-vitro-Transkription aus den entsprechenden DNA-Vorlagen hergestellt wird und für das virale Spike(S)-Protein von SARS-CoV-2 (XBB.1.5) kodiert. Die mRNA ist in Lipid-Nanopartikel eingebettet. Indikation: Aktive Immunisierung zur Vorbeugung der durch das SARS-CoV-2-Virus verursachten Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Personen ab 18 Jahren. Die Anwendung dieses Impfstoffs sollte gemäss den offiziellen Empfehlungen erfolgen. Darreichungsform: Fertigspritze: 1 Dosis à 0,5 ml. Nur zum einmaligen Gebrauch. Mehrfachdosis-Durchstechflasche à 2,5 ml: 5 Dosen à 0,5 ml. Dosierung/Anwendung: Eine Dosis à 0,5 ml (50 µg), intramuskulär verabreicht. Personen ab 18 Jahren mit oder ohne vorgehende Impfung: Mind. 3 Monate nach der letzten Dosis eines COVID-19 Impfstoffs. Personen ab 65 Jahren: Eine weitere Dosis kann frühestens im Abstand von mindestens 3 Monaten nach der letzten Dosis eines COVID-19-Impfstoffs verabreicht werden. Immungeschwächte Personen ab 18 Jahren mit oder ohne vorherige Impfung: Eine oder mehrere weitere Dosen können bei schwer immungeschwächten Personen mindestens 2 Monate nach der letzten Dosis eines COVID 19-Impfstoffs nach Ermessen des medizinischen Fachpersonals unter Berücksichtigung der klinischen Umstände der Person, verabreicht werden. Kontraindikationen: Bei bekannten schweren allergischen Reaktionen (Anaphylaxie usw.) auf einen Bestandteil des Impfstoffs oder auf eine frühere Impfung mit Spikevax. Warnhinweise/Vorsichtsmassnahmen: Überempfindlichkeit und Anaphylaxie. Myokarditis und Perikarditis, Angstbedingte Reaktionen. Personen mit Blutungsrisiko. Kapillarlecksyndrom-Wiederausbrüche. Dauer des Impfschutzes nicht bekannt. Interaktionen: Es wurden keine Interaktionsstudien durchgeführt. Unerwünschte Wirkungen: Sehr häufig: Lymphadenopathie, Kopfschmerzen, Übelkeit/Erbrechen, Myalgie, Arthralgie, Schmerzen an der Injektionsstelle, Ermüdung, Schüttelfrost, Fieber, Schwellung an der Injektionsstelle, Erythem an der Injektionsstelle. Häufig: Ausschlag, Urtikaria an der Injektionsstelle, Ausschlag an der Injektionsstelle, Verzögerte Reaktion an der Injektionsstelle. Packungen: 10 Fertigspritzen (Jede Fertigspritze enthält eine Dosis à 0,5 ml). 1 Fertigspritze (enthält eine Dosis à 0,5 ml). 10 Mehrfachdosis-Durchstechflaschen à 2,5 ml (jede Durchstechflasche enthält 5 Dosen à 0,5 ml). Zulassungsnummer: 69484 (Swissmedic) Spikevax XBB.1.5 Fertigspritze. 69465 (Swissmedic) Spikevax XBB.1.5 Mehrfachdosis-Durchstechflasche 2.5 ml. Zulassungsinhaberin: Moderna Switzerland GmbH, Peter Merian-Weg 10, CH-4052 Basel. Ausführliche Informationen siehe unter www.swissmedicin.ch. Stand der Information: 06.2024. PPI-0016.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Für weitere Informationen siehe Fachinformation.

**Fachinformation zu Spikevax[®] XBB.1.5, www.swissmedicin.ch.
Juni 2024. Schnellzugriff über QR-Code:**



**Information professionnelle Spikevax[®] XBB.1.5, www.swissmedicin.ch.
Mise à jour : juin 2024. Accès rapide via QR code :**



**Bleiben Sie mit Moderna auf dem neuesten Stand, indem Sie den QR-Code scannen und unseren Newsletter abonnieren./
Scannez le QR code et abonnez-vous à notre newsletter.**



**Für weitere Informationen besuchen Sie bitte unsere Website über den QR-Code oder die URL: modernatx.com/
Pour en savoir plus, visitez notre site via le QR code ou l'URL : modernatx.com.**

