

<u>EMA:n prosessinumero</u>	<u>(Kauppa)nimi</u>	<u>Vahvuus</u>	<u>Lääkemuoto</u>	<u>Antoreitti</u>	<u>Sisäpakkaus</u>	<u>Määrä (Pitoisuus)</u>	<u>Pakkauskoko</u>
EU/1/18/1272/001	Shingrix	-- <sup>1</sup>	Injektiokuiva-aine ja suspensio suspensiota varten	Lihakseen	kuiva-aine: injektiopullo (lasia); suspensio: injektiopullo (lasia)	Kuiva-aine: 50 µg Suspensio: 0,5 ml	1 injektiopullo (kuiva-aine) + 1 injektiopullo (suspensio)
EU/1/18/1272/002	Shingrix	-- <sup>1</sup>	Injektiokuiva-aine ja suspensio suspensiota varten	Lihakseen	kuiva-aine: injektiopullo (lasia); suspensio: injektiopullo (lasia)	Kuiva-aine: 50 µg Suspensio: 0,5 ml	10 injektiopulloa (kuiva-aine) + 10 injektiopulloa (suspensio)

--<sup>1</sup> Käyttökuntoon saattamisen jälkeen yksi annos (0,5 ml) sisältää 50 mikrogrammaa glykoproteiini E -antigeenia<sup>1</sup> AS01<sub>B</sub>-adjuvantilla<sup>2</sup>:  
<sup>1</sup> Varicella zoster -virus (VZV) glykoproteiini E (gE) on valmistettu kiinanhamsterin munasarjasoluissa (CHO) yhdistelmä-DNA-tekniikalla  
<sup>2</sup> Mukana oleva AS01<sub>B</sub>-adjuvantti sisältää seuraavia aineita:  
*Quillaja saponaria* Molina -kasviuute, fraktio 21 (QS-21) 50 mikrogrammaa  
3-O-desasyyli-4'-monofosforyylilipidi A (MPL) *Salmonella minnesota* -mikrobista 50 mikrogrammaa