

<u>Numărul procedurii EMEA</u>	<u>Numele inventat</u>	<u>Concentrația</u>	<u>Forma farmaceutică</u>	<u>Calea de administrare</u>	<u>Ambalajul</u>	<u>Conținut</u>	<u>Mărimea ambalajului</u>
EU/1/08/452/001	Pandemrix	-- ¹	Suspensie și emulsie și pentru emulsie injectabilă	Administrare intramusculară	suspensie (H1N1): flacon (sticlă) emulsie (adjuvant): flacon (sticlă)	suspensie : 2,5 ml emulsie : 2,5 ml	50 flacoane (suspensie) + 2 x 25 flacoane (emulsie)

--¹
3,75 μg HA

După amestecare, 1 doză (0,5 ml) conține:

Virus gripal fragmentat, inactivat, care conține antigen* echivalent cu:

Tulpină similară virusului A/California/7/2009 (H1N1) (X-179A) 3,75 micrograme**

* cultivat pe ou

** hemaglutinină

Adjuvant AS03 compus din scualen (10,69 miligrame), DL-α-tocoferol (11,86 miligrame) și polisorbato 80 (4,86 miligrame)