

<u>ESB markaðsleyfis- númer</u>	<u>(Sér)heiti</u>	<u>Styrkleiki</u>	<u>Lyfjaform</u>	<u>Íkomuleið</u>	<u>Innri umbúðir</u>	<u>Innihald (þéttni)</u>	<u>Pakkningastærð</u>
EU/1/00/152/001	Infanrix hexa	-- <sup>1</sup>	Stofn og dreifa fyrir stungulyf, dreifa	Til notkunar í vöðva	stofn: hettuglas (gler); dreifa: áfyllt sprauta (gler)	dreifa: 0,5 ml	1 hettuglas + 1 áfyllt sprauta án nálar
EU/1/00/152/002	Infanrix hexa	-- <sup>1</sup>	Stofn og dreifa fyrir stungulyf, dreifa	Til notkunar í vöðva	stofn: hettuglas (gler); dreifa: áfyllt sprauta (gler)	dreifa: 0,5 ml	10 hettuglös + 10 áfylltar sprautur án nála
EU/1/00/152/005	Infanrix hexa	-- <sup>1</sup>	Stofn og dreifa fyrir stungulyf, dreifa	Til notkunar í vöðva	stofn: hettuglas (gler); dreifa: áfyllt sprauta (gler)	dreifa: 0,5 ml	1 hettuglas + 1 áfyllt sprauta + 2 nálar
EU/1/00/152/006	Infanrix hexa	-- <sup>1</sup>	Stofn og dreifa fyrir stungulyf, dreifa	Til notkunar í vöðva	stofn: hettuglas (gler); dreifa: áfyllt sprauta (gler)	dreifa: 0,5 ml	10 hettuglös + 10 áfylltar sprautur + 20 nálar
EU/1/00/152/021	Infanrix hexa	-- <sup>1</sup>	Stofn og dreifa fyrir stungulyf, dreifa	Til notkunar í vöðva	stofn: hettuglas (gler); dreifa: áfyllt sprauta (gler)	dreifa: 0,5 ml	50 (5x10) hettuglös + 50 (5x10) áfylltar sprautur án nála (fjölþakking)

--<sup>1</sup> Eftir blöndun, 1 skammtur (0,5 ml) inniheldur:

Barnaveikitoxoíð, aðsogað	≥ 30 a.e.
Stífkrampatoxoíð, aðsogað	≥ 40 a.e.
Kíghóstatoxoíð, aðsogað	25 µg
Þráðlaga hemagglútínín, aðsogað	25 µg
Pertaktín, aðsogað	8 µg
Recombinant yfirborðsmótefnavakar lifrabólgu B (S prótein), aðsogað	10 µg
Deyddar mænusóttarveirur, gerð 1	40 DU
Deyddar mænusóttarveirur, gerð 2	8 DU
Deyddar mænusóttarveirur, gerð 3	32 DU
Samtenging af Haemophilus influenzae gerð b hjúpfjölsykrungi (PRP) og stífkrampatoxoíði (T), aðsogað	10 µg

(PRP-T)

U.p.b. 25 µg