

| <u>EU-nummer</u> | <u>Særnavn</u> | <u>Styrke</u>   | <u>Lægemiddelform</u>                                 | <u>Indgivelsesvej</u>    | <u>Emballage</u>  | <u>Indhold<br/>(Koncentration)</u>   | <u>Paknings-<br/>størrelse</u>                             |
|------------------|----------------|-----------------|---|--------------------------|---|--------------------------------------|--|
| EU/1/10/624/001  | Arepanrix      | -- <sup>1</sup> | Suspension og emulsion til injektionsvæske, emulsion. | Intramuskulær anvendelse | suspension (H1N1): hætteglas (glas); emulsion (adjuvans): hætteglas (glas); | suspension: 2,5 ml; emulsion: 2,5 ml | 50 hætteglas (suspension) +<br>2 x 25 hætteglas (emulsion) |

--<sup>1</sup>  
3,75 µg HA

Efter sammenblanding, 1 dosis (0,5 ml) indeholder:

Split influenzavirus, inaktiveret, indeholdende antigen\* svarende til:

A/California/7/2009 (H1N1)v-lignende stamme (X-179A) 3,75 mikrogram\*\*

\* opformeret i æg

\*\* hæmagglutinin

AS03-adjuvans bestående af squalen (10,69 mg), DL- $\alpha$ -tocopherol (11,86 mg) og polysorbat 80 (4,86 mg)

Lægemidlet er ikke længere autoriseret til salg