

<u>EU-Zulassungsnummer</u>	<u>Name (Phantasie- bezeichnung)</u>	<u>Stärke</u>	<u>Darreichungsform</u>	<u>Art der Anwendung</u>	<u>Behältnis</u>	<u>Inhalt (Konzentration)</u>	<u>Packungsgröße</u>
EU/1/18/1326/001	Flucelvax Tetra	-- ¹	Injektionssuspension	Intramuskuläre Anwendung	Fertigspritze (Glas) ohne Nadel	0,5 ml	10 Fertigspritzen
EU/1/18/1326/002	Flucelvax Tetra	-- ¹	Injektionssuspension	Intramuskuläre Anwendung	Fertigspritze (Glas) mit Nadel	0,5 ml	1 Fertigspritze
EU/1/18/1326/003	Flucelvax Tetra	-- ¹	Injektionssuspension	Intramuskuläre Anwendung	Fertigspritze (Glas) mit Nadel	0,5 ml	10 Fertigspritzen
EU/1/18/1326/004	Flucelvax Tetra	-- ¹	Injektionssuspension	Intramuskuläre Anwendung	Fertigspritze (Glas) ohne Nadel	0,5 ml	1 Fertigspritze

--¹ 1 Jede 0,5 ml Dosis enthält:

Influenzavirus-Oberflächenantigen (Hämagglutinin und Neuraminidase), inaktiviert, der folgenden Stämme*:
A/Wisconsin/67/2022 (H1N1)pdm09- ähnlicher Stamm (A/Georgia/12/2022, CVR-167) 15 Mikrogramm HA**
A/Massachusetts/18/2022 (H3N2)- ähnlicher Stamm (A/Sydney/1304/2022, Wildtyp) 15 Mikrogramm HA**
B/Austria/1359417/2021-ähnlicher Stamm (B/Singapore/WUH4618/2021, Wildtyp) 15 Mikrogramm HA**
B/Phuket/3073/2013-ähnlicher Stamm (B/Singapore/INF16-0610/2016, Wildtyp) 15 Mikrogramm HA**

pro 0,5 ml Dosis

* vermehrt in MDCK-Zellen (Madin Darby Canine Kidney)

** Hämagglutinin