

<u>Número de autorización de comercialización de la UE</u>	<u>Denominación (de fantasía)</u>	<u>Dosis</u>	<u>Forma Farmacéutica</u>	<u>Vía de Administración</u>	<u>Acondicionamiento primario</u>	<u>Contenido (concentración)</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/18/1272/001	Shingrix	-- ¹	Polvo y suspensión para suspensión inyectable	Vía intramuscular	Polvo: vial (vidrio) Suspensión: vial (vidrio)	Polvo: 50 µg Suspensión: 0,5 ml	1 vial (polvo) + 1 vial (suspensión)
EU/1/18/1272/002	Shingrix	-- ¹	Polvo y suspensión para suspensión inyectable	Vía intramuscular	Polvo: vial (vidrio) Suspensión: vial (vidrio)	Polvo: 50 µg Suspensión: 0,5 ml	10 viales (polvo) + 10 viales (suspensión)

--¹ Después de la reconstitución, 1 dosis (0,5 ml) contiene 50 microgramos de gE como componente antigénico¹ adyuvado con AS01_B²
¹ glicoproteína E (gE) del virus de la varicela zóster (VVZ) producida en células de Ovario de Hámster Chino (OHC) mediante tecnología del ADN recombinante
² el sistema adyuvante AS01_B se compone del extracto de la planta *Quillaja saponaria* Molina, fracción 21 (QS-21) (50 microgramos) y del 3-O-desacil-4'-monofosforil lípido A (MPL) de *Salmonella minnesota* (50 microgramos)