

<b><u>Törzskönyvi (EU) szám</u></b>	<b><u>(Kereskedelmi név)</u></b>	<b><u>Hatáserősség</u></b>	<b><u>Gyógyszerforma</u></b>	<b><u>Az alkalmazás módja</u></b>	<b><u>Közvetlen csomagolás</u></b>	<b><u>Tartalom (koncentráció)</u></b>	<b><u>Kiszerelés</u></b>
EU/1/18/1272/001	Shingrix	-- <sup>1</sup>	Por és szuszpenzió szuszpenziós injekcióhoz	Intramuscularis beadásra	por: injekciós üveg szuszpenzió: injekciós üveg	Por: 50 µg Szuszpenzió: 0,5 ml	1 injekciós üveg (por) + 1 injekciós üveg (szuszpenzió)
EU/1/18/1272/002	Shingrix	-- <sup>1</sup>	Por és szuszpenzió szuszpenziós injekcióhoz	Intramuscularis beadásra	por: injekciós üveg szuszpenzió: injekciós üveg	Por: 50 µg Szuszpenzió: 0,5 ml	10 injekciós üveg (por) + 10 injekciós üveg (szuszpenzió)

--<sup>1</sup> A feloldást követően 1 adag (0,5 ml) AS01<sub>B</sub><sup>2</sup>-vel adjuvált 50 mikrogramm gE antigént<sup>1</sup> tartalmaz.

<sup>1</sup> Varicella zoster vírus (VZV) glikoprotein E (gE) amelyet kínai aranyhőrcsög petefészek (Chinese Hamster Ovarian, CHO) sejtekben rekombináns DNS technológiával állítanak elő

<sup>2</sup> AS01<sub>B</sub> adjuváns rendszer, amely a *Quillaja saponaria* Molina 21-es frakció (QS-21) növénykivonatából (50 mikrogramm) és a *Salmonella minnesota*-ból származó 3-O-dezacetil-4'-monofoszforil-lipid A-ból (MPL) áll (50 mikrogramm)