

<u>Müügiloa nr Euroopa Liidus</u>	<u>Ravimi väljamõeldud nimetus</u>	<u>Tugevus</u>	<u>Ravimvorm</u>	<u>Manustamistee</u>	<u>Pakendi iseloomustus</u>	<u>Pakendi sisu</u>	<u>Pakendi suurus</u>
EU/1/10/629/001	HUMENZA	-1-	Suspensioon ja emulsioon süsteemulsiooni valmistamiseks	Lihasesisene manustamine	Suspensioon (H1N1): viaal (klaas) Emulsioon (adjuvant): viaal (klaas)	suspensioon : 1,5 ml emulsioon : 4,5 ml	10 viaali (suspensioon) + 10 viaali (emulsioon)

-1-

3,8 µg HA

Pärast segamist sisaldab 1 annus (0,5 ml):

Inaktiveeritud purustatud gripiviirus, mille antigeeni* sisaldus on ekvivalentne:

A/California/7/2009 (H1N1)-sarnane tüvi (X-179A)

3,8 mikrogrammi HA**

* kultiveeritud munavalgul

** hemaglutiniin

Adjuvant AF03 sisaldab skvaleeni (12,4 milligrammi), sorbitaanoleaati (1,9 milligrammi), polüoksüetüleentsetostearüüleetri (2,4 milligrammi) ja mannitooli (2,3 milligrammi).