

<u>EU törzskönyvi szám</u>	<u>Kereskedelmi név</u>	<u>Hatáserősség</u>	<u>Gyógyszerforma</u>	<u>Az alkalmazás módja</u>	<u>Csomagolás</u>	<u>Tartalom</u>	<u>Kiszerezés</u>
EU/1/10/629/001	HUMENZA	-1-	Szuszpenzió és emulzió emulziós injekcióhoz	Intramuskuláris alkalmazásra	Szuszpenzió (H1N1): injekciós üveg (üveg)	szuszpenzió : 1,5 ml	10 injekciós üveg (szuszpenzió)
					Emulzió (adjuváns) injekciós üveg (üveg)	emulzió : 4,5 ml	+ 10 injekciós üveg (emulzió)

--1

3,8 µg HA

Összekeverés után, 1 adag (0,5 ml) tartalmaz:

Inaktivált, split influenza vírust, az alábbi antigén* összetétellel:

A/California/7/2009 (H1N1)-szerű törzs (NYMC X-179A)

3,8 mikrogramm**

* tojásan szaporított

** hemagglutinin

Az AF03 adjuváns összetétele: szkvalén (12,4 milligramm), szorbitán-oleát (1,9 milligramm), polioxietilén-cetosztearil-éter (2,4 milligramm) és mannitol (2,3 milligramm).