

<u>EU törzskönyvi szám</u>	<u>Kereskedelmi név</u>	<u>Hatáserepesség</u>	<u>Gyógyszerforma</u>	<u>Az alkalmazás módja</u>	<u>Csomagolás</u>	<u>Tartalom</u>	<u>Kiszereles</u>
EU/1/08/453/002	Prepandrix	3,75 µg HA ¹	Szuszpenzió és emulzió emulziós injekcióhoz	Intramuszkuláris alkalmazásra	Szuszpenzió (H5N1): injekciós üveg (üveg) Emulzió (adjuváns) injekciós üveg (üveg)	2,5 ml (szuszpenzió) 2,5 ml (emulzió)	50 injekciós üveg (szuszpenzió) 2x25 injekciós üveg (emulzió)

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

Split influenza vírus, inaktivált, az alábbi antigén* összetétellel:

A/Indonesia/05/2005 (H5N1)-szerű törzs (PR8-IBCDC-RG2)

3,75 mikrogramm**

* tojásan szaporított

** hemagglutinin

Az AS03 adjuváns összetétele: szkvalén (10,66 milligramm), DL- α -tokoferol (11,86 milligramm) és poliszorbát 80 (4,86 milligramm).

A gyógyszer forgalomba hozatali engedélye megszűnt