

<u>EU-nummer</u>	<u>Særnavn</u>	<u>Styrke</u>	<u>Lægemiddelform</u>	<u>Indgivelsesvej</u>	<u>Emballage</u>	<u>Indhold</u>	<u>Pakningsstørrelse</u>
EU/1/4/301/001	Quintanrix	-- ¹	Pulver og væske til suspension til injektion	Intramuskulær anvendelse	Pulver: hætteglas; suspension: hætteglas	0,5 ml	1 hætteglas + 1 hætteglas
EU/1/4/301/002	Quintanrix	-- ¹	Pulver og væske til suspension til injektion	Intramuskulær anvendelse	Pulver: hætteglas; suspension: hætteglas	0,5 ml	100 hætteglas + 100 hætteglas
EU/1/4/301/003	Quintanrix	-- ¹	Pulver og væske til suspension til injektion	Intramuskulær anvendelse	Pulver: hætteglas; suspension: hætteglas	1 ml	1 hætteglas + 1 hætteglas
EU/1/4/301/004	Quintanrix	-- ¹	Pulver og væske til suspension til injektion	Intramuskulær anvendelse	Pulver: hætteglas; suspension: hætteglas	1 ml	100 hætteglas + 100 hætteglas
EU/1/4/301/005	Quintanrix	-- ¹	Pulver og væske til suspension til injektion	Intramuskulær anvendelse	Pulver: hætteglas; suspension: hætteglas	5 ml	50 hætteglas + 50 hætteglas

--¹ 1 dosis (0,5 ml) indeholder:

Difteri toxoid*	≥ 30 IU
Stivkrampe toxoid*	≥ 60 IU
Inaktiveret stamme af <i>Bordetella pertussis</i> **	≥ 4 IU
Hepatitis B virus overflade antigen rekombinant** (S protein)***	10 mikrogram
<i>Haemophilus influenzae</i> type b polysaccharid (polyribosylribitolfosfat) ²	2,5 mikrogram

konjugeret til stivkrampe toxoid som bærestof

5-10 mikrogram

- * adsorberet til aluminiumhydroxidhydrat Total: 0,26 milligram Al^{3+}
- ** adsorberet til aluminiumfosfat Total: 0,40 milligram Al^{3+}
- *** fremstillet i *Saccharomyces cerevisiae* celler vha. rekombinant DNA teknologi

Lægemidlet er ikke længere autoriseret til salg