

<u>EU-Nummer</u>	<u>Phantasie- bezeichnung</u>	<u>Stärke</u>	<u>Darreichungsform</u>	<u>Art der Anwendung</u>	<u>Verpackung</u>	<u>Inhalt</u>	<u>Packungsgröße</u>
EU/1/4/301/001	Quintanrix	-- ¹	Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektions- suspension	Intramuskuläre Anwendung	Pulver: Glasfläschchen; Suspension: Glasfläschchen;	0,5 ml	1 Glasfläschchen +1 Glasfläschchen
EU/1/4/301/002	Quintanrix	-- ¹	Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektions- suspension	Intramuskuläre Anwendung	Pulver: Glasfläschchen; Suspension: Glasfläschchen;	0,5 ml	100 Glasfläschchen +100 Glasfläschchen
EU/1/4/301/003	Quintanrix	-- ¹	Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektions- suspension	Intramuskuläre Anwendung	Pulver: Glasfläschchen; Suspension: Glasfläschchen;	1 ml	1 Glasfläschchen +1 Glasfläschchen
EU/1/4/301/004	Quintanrix	-- ¹	Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektions- suspension	Intramuskuläre Anwendung	Pulver: Glasfläschchen; Suspension: Glasfläschchen;	1 ml	100 Glasfläschchen +100 Glasfläschchen
EU/1/4/301/005	Quintanrix	-- ¹	Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektions- suspension	Intramuskuläre Anwendung	Pulver: Glasfläschchen; Suspension: Glasfläschchen;	5 ml	50 Glasfläschchen +50 Glasfläschchen

--¹ 1 Dosis (0,5 ml) enthält:

Diphtherietoxoid*	≥ 30 IE
Tetanustoxoid*	≥ 60 IE
Inaktivierter <i>Bordetella pertussis</i> -Stamm**	≥ 4 IE
Hepatitis-B-Oberflächenantigen (rekombinant)** (S-Protein)***	10 Mikrogramm
<i>Haemophilus influenzae</i> Typ b Polysaccharid (Polyribosylribitolphosphat) ²	2,5 Mikrogramm
konjugiert an Tetanustoxoid	5-10 Mikrogramm

* adsorbiert an Aluminiumhydroxid Gesamt: 0,26 Milligramm Al³⁺

** adsorbiert an Aluminiumphosphat Gesamt: 0,40 Milligramm Al³⁺

*** hergestellt durch die Kultur gentechnisch modifizierter Hefezellen (*Saccharomyces cerevisiae*)

Arzneimittel nicht länger zugelassen