

<u>EU-numero</u>	<u>Kauppanimi</u>	<u>Vahvuus</u>	<u>Lääkemuoto</u>	<u>Antoreitti</u>	<u>Pakkaus</u>	<u>Sisältö</u>	<u>Pakkauskoko</u>
EU/1/4/301/001	Quintanrix	-- ¹	Injektiokuiva-aine ja suspensio suspensiota varten	Lihakseen	Kuiva-aine: Injektiopullo (lasi); suspensio: injektiopullo (lasinen)	0,5 ml	1 injektiopullo + 1 injektiopullo
EU/1/4/301/002	Quintanrix	-- ¹	Injektiokuiva-aine ja suspensio suspensiota varten	Lihakseen	Kuiva-aine: Injektiopullo (lasi); suspensio: injektiopullo (lasinen)	0,5 ml	100 injektiopulloa +100 injektiopulloa
EU/1/4/301/003	Quintanrix	-- ¹	Injektiokuiva-aine ja suspensio suspensiota varten	Lihakseen	Kuiva-aine: Injektiopullo (lasi); suspensio: injektiopullo (lasinen)	1 ml	1 injektiopullo + 1 injektiopullo
EU/1/4/301/004	Quintanrix	-- ¹	Injektiokuiva-aine ja suspensio suspensiota varten	Lihakseen	Kuiva-aine: Injektiopullo (lasi); suspensio: injektiopullo (lasinen)	1 ml	100 injektiopulloa +100 injektiopulloa
EU/1/4/301/005	Quintanrix	-- ¹	Injektiokuiva-aine ja suspensio suspensiota varten	Lihakseen	Kuiva-aine: Injektiopullo (lasi); suspensio: injektiopullo (lasinen)	5 ml	50 injektiopulloa +50 injektiopulloa

--¹ 1 annos (0,5 ml) sisältää difteriatoksoidia*

≥ 30 IU

tetanustoksoidia*	≥ 60 IU
inaktivoitua bordetella pertussis -kanta**	≥ 4 IU
rekombinanttia B-hepatiittiviruksen pinta-antigeenia** (S-proteiini)***	10 mikrogrammaa
<i>Haemophilus influenzae</i> tyypin b polysakkaridia (polyribosylribitolifosfaatti) ²	2,5 mikrogrammaa
konjugoitu tetanustoksoidiin kantaja-aineena	5 – 10 mikrogrammaa

- * adsorboituna hydroituun alumiinioksidiin Yhteensä: 0,26 milligrammaa Al³⁺
 ** adsorboitu alumiinifosfaattiin Yhteensä: 0,40 milligrammaa Al³⁺
 *** tuotettuna *Saccharomyces cerevisiae* -soluissa rekombinantilla DNA-tekniikalla.

Ce médicament n'est plus autorisé