

<u>EU številka</u>	<u>Izmišljeno ime</u>	<u>Jakost</u>	<u>Farmacevtska oblika</u>	<u>Način uporabe zdravila</u>	<u>Ovojnina</u>	<u>Vsebina</u>	<u>Velikost pakiranja</u>
EU/1/4/301/001	Quintanrix	-- ¹	Prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje	Intramuskularno	prašek: viala (steklo) suspenzija: viala (steklo)	0,5 ml	1 viala + 1 viala
EU/1/4/301/002	Quintanrix	-- ¹	Prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje	Intramuskularno	prašek: viala (steklo) suspenzija: viala (steklo)	0,5 ml	100 vial +100 vial
EU/1/4/301/003	Quintanrix	-- ¹	Prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje	Intramuskularno	prašek: viala (steklo) suspenzija: viala (steklo)	1 ml	1 viala + 1 viala
EU/1/4/301/004	Quintanrix	-- ¹	Prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje	Intramuskularno	prašek: viala (steklo) suspenzija: viala (steklo)	1 ml	100 vial +100 vial
EU/1/4/301/005	Quintanrix	-- ¹	Prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje	Intramuskularno	prašek: viala (steklo) suspenzija: viala (steklo)	5 ml	50 vial +50 vial

--¹ 1 odmerek (0,5 ml) vsebuje:

Davični toksoid*	≥ 30 mednarodnih enot;
Tetanusni toksoid*	≥ 60 mednarodnih enot;
Inaktivirana bakterija <i>Bordetella pertussis</i> **	≥ 4 mednarodne enote;
Rekombinantni površinski antigen virusa hepatitisa B** (S protein)***	10 mikrogramov
Polisaharid bakterije <i>Haemophilus influenzae</i> tipa b (poliribozilribitol fosfat) ²	2.5 mikrograma

konjugiran na tetanusni toksoid kot nosilec

5 – 10 mikrogramov

- * adsorbiran na aluminijev hidroksid Skupno: 0,26 miligrama Al^{3+}
- ** adsorbiran na aluminijev fosfat Skupno: 0,40 miligrama Al^{3+}
- *** pridobljen s tehnologijo rekombinantne DNA na celični kulturi *Saccharomyces cerevisiae*

Zdravilo nima več dovoljenja za promet