

<u>Registrační (EU) číslo</u>	<u>(Smyslený) název</u>	<u>Síla</u>	<u>Léková forma</u>	<u>Cesta podání</u>	<u>Vnitřní obal</u>	<u>Obsah (koncentrace)</u>	<u>Velikosti balení</u>
EU/1/18/1272/001	Shingrix	-- ¹	prášek a suspenze pro injekční suspenzi	Intramuskulární podání	prášek: injekční lahvička (sklo) suspenze: injekční lahvička (sklo)	Prášek: 50 µg Suspenze: 0,5 ml	1 injekční lahvička (prášek) + 1 injekční lahvička (suspenze)
EU/1/18/1272/002	Shingrix	-- ¹	prášek a suspenze pro injekční suspenzi	Intramuskulární podání	prášek: injekční lahvička (sklo) suspenze: injekční lahvička (sklo)	Prášek: 50 µg Suspenze: 0,5 ml	10 injekčních lahviček (prášek) + 10 injekčních lahviček (suspenze)

--¹ Po rozpuštění obsahuje 1 dávka (0,5 ml) 50 mikrogramů antigenu gE adjuvovaného s AS01_B².

¹Živý oslabený virus planých neštovic (VZV) glykoprotein E (gE) produkováný na buňkách vaječnicků čínských křečků (CHO) technologií rekombinantní DNA.

²Adjuvovaný na AS01_B obsahující frakcionovaný výtažek ze dřeva rostliny *Quillaja saponaria* Molina 21 (QS-21) (50 mikrogramů) a 3-O-deacyl-4'-monofosforyl-lipid A (MPL) ze *Salmonella minnerota* (50 mikrogramů)