

<u>EU-Zulassungsnummer</u>	<u>Name (Phantasie- bezeichnung)</u>	<u>Stärke</u>	<u>Darreichungsform</u>	<u>Art der Anwendung</u>	<u>Behältnis</u>	<u>Inhalt (Konzentration)</u>	<u>Packungsgröße</u>
EU/1/18/1272/001	Shingrix	-- ¹	Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension	Intramuskuläre Anwendung	Pulver: Durchstechflasche (Glas) Suspension: Durchstechflasche (Glas)	Pulver: 50 µg Suspension: 0,5 ml	1 Durchstechflasche (Pulver) + 1 Durchstechflasche (Suspension)
EU/1/18/1272/002	Shingrix	-- ¹	Pulver und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension	Intramuskuläre Anwendung	Pulver: Durchstechflasche (Glas) Suspension: Durchstechflasche (Glas)	Pulver: 50 µg Suspension: 0,5 ml	10 Durchstechflaschen (Pulver) + 10 Durchstechflaschen (Suspension)

--¹ Nach der Rekonstitution enthält 1 Dosis (0,5 ml) 50 Mikrogramm gE-Antigen¹, adjuvantiert mit AS01_B².

¹ Varicella-Zoster-Virus (VZV)-Glykoprotein-E (gE) hergestellt mittels rekombinanter DNA-Technologie in immortalisierten Ovarialzellen des chinesischen Hamsters (CHO-Zellen)

² AS01_B-Adjuvanssystem bestehend aus dem Pflanzenextrakt aus *Quillaja saponaria* Molina, Fraktion 21 (QS-21) (50 Mikrogramm) und 3-*O*-Desacyl-4'-monophosphoryl-Lipid A (MPL) aus *Salmonella minnesota* (50 Mikrogramm)