

<b><u>Müügiloa nr</u></b> <b><u>Euroopa Liidus</u></b>	<b><u>(Väljamõeldud)</u></b> <b><u>nimetus</u></b>	<b><u>Tugevus</u></b>	<b><u>Ravimvorm</u></b>	<b><u>Manustamistee</u></b>	<b><u>Sisepakendi</u></b> <b><u>iseloomustus</u></b>	<b><u>Pakendi sisu</u></b> <b><u>(kontsentratsioon)</u></b>	<b><u>Pakendi suurus</u></b>
EU/1/18/1272/001	Shingrix	-- <sup>1</sup>	Süstesuspensiooni pulber ja suspensioon	Intramuskulaarne	pulber: viaal (klaas) suspensioon: viaal (klaas)	Pulber: 50 µg Suspensioon: 0,5 ml	1 viaal (pulber) + 1 viaal (suspensioon)
EU/1/18/1272/002	Shingrix	-- <sup>1</sup>	Süstesuspensiooni pulber ja suspensioon	Intramuskulaarne	pulber: viaal (klaas) suspensioon: viaal (klaas)	Pulber: 50 µg Suspensioon: 0,5 ml	10 viaali (pulber) + 10 viaali (suspensioon)

--<sup>1</sup> Pärast lahustamist sisaldab 1 annus (0,5 ml) 50 mikrogrammi gE antigeeni<sup>1</sup>, millele on lisatud adjuvant AS01<sub>B</sub><sup>2</sup>.

<sup>1</sup> Varicella zoster viiruse (VZV) glükoproteiin E (gE), mis on toodetud rekombinantse DNA tehnoloogia abil hiina hamstri munasarja rakkudes

<sup>2</sup> AS01<sub>B</sub> adjuvantsüsteemi koostisse kuulub taimeekstrakt *Quillaja saponaria* Molina, fraktsioon 21

(QS-21) (50 mikrogrammi) ja 3-O-desatsüül-4'-monofosforüüllipiid A (MPL) *Salmonella minnesota*'st (50 mikrogrammi)