

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

--¹ Pärast lahustamist sisaldab 1 annus (0,5 ml) 50 mikrogrammi gE antigeeni¹, millele on lisatud adjuvant AS01_B².

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

² AS01_B 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)