

<u>Numărul (UE) APP</u>	<u>Numele (inventat)</u>	<u>Concentrația</u>	<u>Forma farmaceutică</u>	<u>Calea de administrare</u>	<u>Ambalajul primar</u>	<u>Conținutul (concentrația)</u>	<u>Mărimea ambalajului</u>
EU/1/18/1272/001	Shingrix	-- <sup>1</sup>	pulbere și suspensie pentru suspensie injectabilă	Utilizare intramusculară	pulbere: flacon (sticlă) suspensie: flacon (sticlă)	Pulbere: 50 µg Suspensie: 0,5 ml	1 flacon (pulbere)+ 1 flacon (suspensie)
EU/1/18/1272/002	Shingrix	-- <sup>1</sup>	pulbere și suspensie pentru suspensie injectabilă	Utilizare intramusculară	pulbere: flacon (sticlă) suspensie: flacon (sticlă)	Pulbere: 50 µg suspensie: 0,5 ml	10 flacoane (pulbere)+ 10 flacoane (suspensie)

- <sup>1</sup> După reconstituire, 1 doză (0,5 ml) conține 50 micrograme de antigen gE<sup>1</sup> cu adjuvantul AS01B<sup>2</sup>.
- <sup>1</sup> glicoproteina E (gE) a virusului varicelo-zosterian (VVZ) produsă în celule ovariene de hamster chinezesc (OHC) prin tehnologia ADN-ului recombinant
- <sup>2</sup> AS01B Sistem Adjuvant conține extract de *Quillaja saponaria* Molina, fracțiunea 21 (QS-21) (50 micrograme) și 3-O-desacil-4'-monofosforil lipid A (MFL) din *Salmonella minnesota* (50 micrograme)