

<b>EU törzskönyvi szám</b>	<b>Kereskedelmi név</b>	<b>Hatáserőssé</b>	<b>Gyógyszerforma</b>	<b>Az alkalmazás módja</b>	<b>Csomagolás</b>	<b>Tartalom (koncentráció)</b>	<b>Kiszerezés</b>
EU/1/06/358/001	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	injekciós üveg (üveg)	0,5 ml	1 injekciós üveg
EU/1/06/358/002	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	injekciós üveg (üveg)	0,5 ml	10 injekciós üveg
EU/1/06/358/003	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	előretöltött fecskendő (üveg)	0,5 ml	1 előretöltött fecskendő
EU/1/06/358/004	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	előretöltött fecskendő (üveg)	0,5 ml	10 előretöltött fecskendő
EU/1/06/358/005	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	előretöltött fecskendő (üveg)	0,5 ml	1 előretöltött fecskendő 1 tűvel
EU/1/06/358/006	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	előretöltött fecskendő (üveg)	0,5 ml	10 előretöltött fecskendő 10 tűvel
EU/1/06/358/007	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	előretöltött fecskendő (üveg)	0,5 ml	1 előretöltött fecskendő 2 tűvel
EU/1/06/358/008	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	előretöltött fecskendő (üveg)	0,5 ml	10 előretöltött fecskendő 20 tűvel
EU/1/06/358/018	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	injekciós üveg (üveg)	0,5 ml	20 injekciós üveg
EU/1/06/358/019	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	előretöltött fecskendő (üveg)	0,5 ml	20 előretöltött fecskendő
EU/1/06/358/020	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	előretöltött fecskendő (üveg)	0,5 ml	20 előretöltött fecskendő 20 tűvel
EU/1/06/358/021	Silgard	-- <sup>1</sup>	szuszpenziós injekció	intramuscularis alkalmazás	előretöltött fecskendő (üveg)	0,5 ml	20 előretöltött fecskendő 40 tűvel

<sup>1</sup> 1 dózis (0,5 ml) tartalmaz megközelítőleg:

Humán Papillomavírus<sup>a</sup> 6 típus L1 protein<sup>b,c</sup> 20 mikrogramm

Humán Papillomavírus <sup>a</sup> 11 típus L1 protein <sup>b,c</sup>	40 mikrogramm
Humán Papillomavírus <sup>a</sup> 16 típus L1 protein <sup>b,c</sup>	40 mikrogramm
Humán Papillomavírus <sup>a</sup> 18 típus L1 protein <sup>b,c</sup>	20 mikrogramm

<sup>a</sup> Human Papillomavirus = HPV

<sup>b</sup> L1 proteint virus-szerű részecskék formájában, melyeket élesztősejtekben termelnek (*Saccharomyces cerevisiae* CANADE 3C-5 (Strain 1895)) rekombináns DNS technológiával

<sup>c</sup> amorf alumínium-hidroxifoszfát-szulfát ségedanyagra adszorbeáltatva (225 mikrogramm Al)

A gyógyszer forgalomba hozatali engedélye megszűnt