

<u>Müügiloa nr</u> <u>Euroopa Liidus</u>	<u>Nimi</u>	<u>Tugevus</u>	<u>Ravimvorm</u>	<u>Manustamistee</u>	<u>Pakendi iseloomustus</u>	<u>Pakendi sisu</u>	<u>Pakendi suurus</u>
EU/1/96/014/001	Tritanrix-HepB	-- ¹	Süstesuspensioon	Lihasesisene manustamine	Viaal (klaas)	0.5 ml	1 Viaal
EU/1/96/014/002	Tritanrix-HepB	-- ¹	Süstesuspensioon	Lihasesisene manustamine	Viaal (klaas)	5.0 ml	1 Viaal
EU/1/96/014/003	Tritanrix-HepB	-- ¹	Süstesuspensioon	Lihasesisene manustamine	Viaal (klaas)	1.0 ml	1 Viaal

--¹

1 annus (0,5 ml) sisaldab:

difteeriatoksoidi* ≥ 30 RÜ
teetanusetoksoidi* ≥ 60 RÜ
inaktiveeritud *Bordetella pertussis*'e tüve** ≥ 4 RÜ
hepatiit B viiruse rekombinantset pinnaantigeeni** (S proteiini)*** 10 mikrogrammi

* adsorbeeritud alumiiniumhüdroksiidile; kokku 0,26 milligrammi Al³⁺

** adsorbeeritud alumiiniumfosfaadile; kokku 0,37 milligrammi Al³⁺

*** toodetud insenergeneetiliselt muundatud pärmikultuuril (*Saccharomyces cerevisiae*).