

| <u>EU numeris</u> | <u>Sugalvotas pavadinimas</u> | <u>Pavadinimas</u> | <u>Vaisto forma</u> | <u>Vartojimo būdas</u> | <u>Pakuotė</u> | <u>Kiekis</u> | <u>Pakuotės dydis</u> |
|-------------------|-------------------------------|--------------------|----------------------|------------------------|----------------------|---------------|-----------------------|
| EU/1/96/014/001 | Tritanrix-HepB | -- ¹ | Injekcinė suspensija | Vartoti į raumenis | buteliukas stiklinis | 0.5 ml | 1 buteliukas |
| EU/1/96/014/002 | Tritanrix-HepB | -- ¹ | Injekcinė suspensija | Vartoti į raumenis | buteliukas stiklinis | 5.0 ml | 1 buteliukas |
| EU/1/96/014/003 | Tritanrix-HepB | -- ¹ | Injekcinė suspensija | Vartoti į raumenis | buteliukas stiklinis | 1.0 ml | 1 buteliukas |

¹ Vienoje (0,5 ml) dozėje yra:

Difterijos anatoksino * ≥ 30 TV
 Stabligės anatoksino * ≥ 60 TV
 Inaktyvios *Bordetella pertussis* padermės ** ≥ 4 TV
 Rekombinacinio hepatito B viruso paviršinio antigeno** (S baltymo)*** 10 mikrogramų

* adsorbuotas aliuminio hidroksidu iš viso: 0,26 miligramo Al³⁺
 ** adsorbuotas aliuminio fosfatu iš viso: 0,37 miligramo Al³⁺
 *** gaminamas genetiškai modifikuotų mielių (*Saccharomyces cerevisiae*) ląstelių