

<u>Numru tal-proċedura ta' l-EMEA</u>	<u>Isem inventat</u>	<u>Qawwa</u>	<u>Ghamla farmaċewtika</u>	<u>Mnejn jinghata</u>	<u>Il-pakkett</u>	<u>Kontenut</u>	<u>Daqs tal-pakkett</u>
EU/1/96/014/001	Tritanrix HepB	-- ¹	Suspensjoni għall-injezzjoni	Użu fil-muskolu	fjala (hgieg)	0.5 ml	Fjala 1
EU/1/96/014/002	Tritanrix HepB	-- ¹	Suspensjoni għall-injezzjoni	Użu fil-muskolu	fjala (hgieg)	5.0 ml	Fjala 1
EU/1/96/014/003	Tritanrix HepB	-- ¹	Suspensjoni għall-injezzjoni	Użu fil-muskolu	fjala (hgieg)	1 ml	Fjala 1

¹ Doża 1 (0.5 ml) fiha:

Toxoid tad-difterite*

≥ 30 IU

Toxoid tat-tetnu *

≥ 60 IU

Razza ta' Bordetella pertussis inattivat**

≥ 4 IU

Antigen tas-superfċje ta' l-epatite B rekombinanti** (proteina S)*** 10 mikrogrammi

*adsorbit fuq aluminium oxide idratat

Total: 0.26 milligrammi Al³⁺

** adsorbit fuq aluminium phosphate

Total: 0.37 milligrammi Al³⁺

*** manifatturat fuq ċelluli tal-hmira (Saccharomyces cerevisiae) maħdumin ġenetikament

Prodott mediċinali li m'għadux awtorizzati