



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

16 March 2023
EMA/36153/2023
Human Medicines Division

List of nationally authorised medicinal products

Active substance(s): diphtheria / tetanus / poliomyelitis (inactivated) vaccine
(adsorbed, reduced antigens(s) content)

Procedure No. PSUSA/00001127/202208



Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
REVAXIS - Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Poliomyelitis (inaktiviert)- Impfstoff (adsorbierter, reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	2-00248	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
REVAXIS - Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Poliomyelitis (inaktiviert)- Impfstoff (adsorbierter, reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	2-00248	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
REVAXIS - Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Poliomyelitis (inaktiviert)- Impfstoff (adsorbierter, reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	2-00248	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
REVAXIS - Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Poliomyelitis (inaktiviert)- Impfstoff (adsorbierter, reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	2-00248	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
REVAXIS - Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Poliomyelitis (inaktiviert)- Impfstoff (adsorbierter, reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	2-00248	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
REVAXIS - Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Poliomyelitis (inaktiviert)- Impfstoff (adsorbierter, reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	2-00248	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
REVAXIS -	DE/H/0193/001	2-00248	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Poliomyelitis (inaktiviert)- Impfstoff (adsorbierter, reduzierter Antigengehalt)				
REVAXIS - Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Poliomyelitis (inaktiviert)- Impfstoff (adsorbierter, reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	2-00248	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
REVAXIS - Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Poliomyelitis (inaktiviert)- Impfstoff (adsorbierter, reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	2-00248	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
REVAXIS® Injektionssuspension in Fertigspritze Impfstoff gegen Diphtherie, Tetanus und Polio (inaktiviert) (enthält adsorbierte, reduzierte Antigene)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit Difterie, tetanus en geïnactiveerd poliomyelitis vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit Difterie, tetanus en geïnactiveerd poliomyelitis vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit Difterie, tetanus en geïnactiveerd poliomyelitis vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)				
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS® Injektionssuspension in Fertigspritze Impfstoff gegen Diphtherie, Tetanus und Polio (inaktiviert) (enthält adsorbierte, reduzierte Antigene)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit Difterie, tetanus en geïnactiveerd poliomyelitis vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit Difterie, tetanus en geïnactiveerd poliomyelitis vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit Difterie, tetanus en	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
geïnactiveerd poliomyelitis vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en)				
REVAXIS® Injektionssuspension in Fertigspritze Impfstoff gegen Diphtherie, Tetanus und Polio (inaktiverend) (enthält adsorbierte, reduzierte Antigene)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS® Injektionssuspension in Fertigspritze Impfstoff gegen Diphtherie, Tetanus und Polio (inaktiverend) (enthält adsorbierte, reduzierte Antigene)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS® Injektionssuspension in Fertigspritze Impfstoff gegen Diphtherie, Tetanus und Polio (inaktiverend) (enthält adsorbierte, reduzierte Antigene)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS® Injektionssuspension in Fertigspritze Impfstoff gegen Diphtherie, Tetanus und Polio (inaktiverend) (enthält adsorbierte, reduzierte Antigene)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS® Injektionssuspension in Fertigspritze Impfstoff gegen Diphtherie, Tetanus und Polio (inaktiverend) (enthält adsorbierte, reduzierte Antigene)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS® Injectie in voorgevulde spuit Difterie, tetanus en geïnactiveerd poliomyelitis vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS®	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Injektionssuspension in Fertigspritze Impfstoff gegen Diphtherie, Tetanus und Polio (inaktiviert) (enthält adsorbierte, reduzierte Antigene)				
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit Difterie, tetanus en geïnactiveerd poliomyelitis vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS® Injektionssuspension in Fertigspritze Impfstoff gegen Diphtherie, Tetanus und Polio (inaktiviert) (enthält adsorbierte, reduzierte Antigene)	DE/H/0193/001	BE207873	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
REVAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Tetanus-Diphtherie-Poliomyelitis (inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	115A/97	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
REVAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Tetanus-Diphtherie-Poliomyelitis (inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	115A/97	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
REVAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Tetanus-Diphtherie-Poliomyelitis (inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter	DE/H/0193/001	115A/97	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Antigengehalt)				
REVAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Tetanus-Diphtherie-Poliomyelitis (inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	115A/97	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
REVAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Tetanus-Diphtherie-Poliomyelitis (inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	115A/97	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
REVAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Tetanus-Diphtherie-Poliomyelitis (inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	115A/97	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
REVAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Tetanus-Diphtherie-Poliomyelitis (inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	115A/97	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
REVAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Tetanus-Diphtherie-Poliomyelitis (inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	115A/97	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
REVAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Tetanus-Diphtherie-Poliomyelitis (inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)	DE/H/0193/001	115A/97	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
DULTAVAX, suspension injectable en seringue	not available	34009 352 595 0 9	SANOFI PASTEUR	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes				
DULTAVAX, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes	not available	34009 352 596 7 7	SANOFI PASTEUR	FR
DULTAVAX, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes	not available	34009 368 754 6 3	SANOFI PASTEUR	FR
DULTAVAX, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes	not available	34009 368 755 2 4	SANOFI PASTEUR	FR
DULTAVAX, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes	not available	34009 368 756 9 2	SANOFI PASTEUR	FR
DULTAVAX, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en	not available	34009 368 757 5 3	SANOFI PASTEUR	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
antigènes				
REVAXIS, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes	not available	34009 352 600 4 8	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR
REVAXIS, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes	not available	34009 352 599 6 7	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR
REVAXIS, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes	not available	34009 368 762 9 3	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR
REVAXIS, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes	not available	34009 368 761 2 5	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR
REVAXIS, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes	not available	34009 368 759 8 2	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR
REVAXIS, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes	not available	34009 368 760 6 4	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR
REVAXIS, suspension	not available	34009 368 758 1 4	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes				
REVAXIS, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigènes	not available	34009 368 763 5 4	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR
DULTAVAX suspenzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki, cjepivo protiv difterije, tetanusa i poliomijelitisa (inaktivirano), adsorbirano, smanjenog(ih) sadržaja antigena	not available	HR-H-868511800-01	SANOFI PASTEUR	HR
DULTAVAX suspenzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki, cjepivo protiv difterije, tetanusa i poliomijelitisa (inaktivirano), adsorbirano, smanjenog(ih) sadržaja antigena	not available	HR-H-868511800-02	SANOFI PASTEUR	HR
DULTAVAX suspenzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki, cjepivo protiv difterije, tetanusa i poliomijelitisa (inaktivirano), adsorbirano, smanjenog(ih) sadržaja antigena	not available	HR-H-868511800-03	SANOFI PASTEUR	HR
REVAXIS Suspension for injection in pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/0193/001/MR	PA 2131/007/001	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
REVAXIS Suspension for injection in pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/0193/001	PA 2131/007/001	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE
REVAXIS Suspension for injection in pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/0193/001	PA 2131/007/001	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE
REVAXIS Suspension for injection in pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/0193/001	PA 2131/007/001	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE
REVAXIS Suspension for injection in pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/0193/001	PA 2131/007/001	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE
REVAXIS Suspension for injection in pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/0193/001	PA 2131/007/001	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE
REVAXIS Suspension for injection in pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/0193/001	PA 2131/007/001	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE
REVAXIS Suspension for injection in pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/0193/001	PA 2131/007/001	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE
REVAXIS Suspension for injection in pre-filled syringe	DE/H/0193/001	PA 2131/007/001	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)				
REVAXIS sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) difterico, tetanico e della poliomielite (inattivato).	DE/H/0193/001	034457073	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
REVAXIS sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) difterico, tetanico e della poliomielite (inattivato).	DE/H/0193/001	034457109	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
REVAXIS sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) difterico, tetanico e della poliomielite (inattivato).	DE/H/0193/001	034457010	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
REVAXIS sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) difterico, tetanico e della poliomielite (inattivato).	DE/H/0193/001	034457111	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
REVAXIS sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) difterico, tetanico e della poliomielite (inattivato).	DE/H/0193/001	034457046	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
REVAXIS sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) difterico, tetanico e della poliomielite (inattivato).	DE/H/0193/001	034457085	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
REVAXIS sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) difterico, tetanico e della poliomielite (inattivato).	DE/H/0193/001/MR	034457123	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
REVAXIS sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) difterico, tetanico e della poliomielite (inattivato).	DE/H/0193/001	034457135	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
REVAXIS sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) difterico, tetanico e della poliomielite (inattivato).	DE/H/0193/001	034457022	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
REVAXIS sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) difterico, tetanico e della poliomielite (inattivato).	DE/H/0193/001	034457059	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
REVAXIS sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino (adsorbito, contenuto	DE/H/0193/001	034457097	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
antigenico ridotto) difterico, tetanico e della poliomielite (inattivato).				
DULTAVAX injekcinė suspensija užpildytame švirkšte. Vakcina nuo difterijos, stabligės ir poliomielito (inaktyvuota), (adsorbuota, su mažesniu antigeno kiekiu)	not available	LT/1/03/2292/001	SANOFI PASTEUR	LT
DULTAVAX injekcinė suspensija užpildytame švirkšte. Vakcina nuo difterijos, stabligės ir poliomielito (inaktyvuota), (adsorbuota, su mažesniu antigeno kiekiu)	not available	LT/1/03/2292/002	SANOFI PASTEUR	LT
DULTAVAX injekcinė suspensija užpildytame švirkšte. Vakcina nuo difterijos, stabligės ir poliomielito (inaktyvuota), (adsorbuota, su mažesniu antigeno kiekiu)	not available	LT/1/03/2292/003	SANOFI PASTEUR	LT
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyéлитique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	0271714	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyéлитique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	0271728	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyéлитique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	0432877	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
réduit)				
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	0432881	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	0432863	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	0432815	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	0432829	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU
REVAXIS Suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et poliomyélitique (inactivé) (adsorbé, contenu antigène(s) réduit)	DE/H/0193/001	0432846	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU
DULTAVAX suspensija injekcijai pilnšjircē. Adsorbēta difterijas, stingumkrampju un inaktivētā poliomiēlīta vakcīna.	not available	03-0245	SANOFI PASTEUR	LV
DULTAVAX suspensija injekcijai pilnšlirce.	not available	03-0245	SANOFI PASTEUR	LV

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Adsorbeta difterijas, stingumkrampju un inaktiveta poliomielifita vakcina. Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)				
DULTAVAX suspensija injekcijai pilnšlirce. Adsorbeta difterijas, stingumkrampju un inaktiveta poliomielifita vakcina.	not available	03-0245	SANOFI PASTEUR	LV
REVAXIS, suspension for injection in prefilled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	not available	AA573/01901	SANOFI PASTEUR EUROPE	MT
REVAXIS, suspension for injection in prefilled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	not available	AA573/01901	SANOFI PASTEUR EUROPE	MT
REVAXIS, suspension for injection in prefilled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	not available	AA573/01901	SANOFI PASTEUR EUROPE	MT
REVAXIS, suspension for injection in prefilled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	not available	AA573/01901	SANOFI PASTEUR EUROPE	MT
REVAXIS, suspension for injection in prefilled syringe	not available	AA573/01901	SANOFI PASTEUR EUROPE	MT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)				
REVAXIS, suspension for injection in prefilled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	not available	AA573/01901	SANOFI PASTEUR EUROPE	MT
REVAXIS, suspension for injection in prefilled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	not available	AA573/01901	SANOFI PASTEUR EUROPE	MT
REVAXIS, suspension for injection in prefilled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	not available	AA573/01901	SANOFI PASTEUR EUROPE	MT
REVAXIS, suspension for injection in prefilled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	not available	AA573/01901	SANOFI PASTEUR EUROPE	MT
Diphtheria-, Tetanus-, Poliomyelitisvaccin, suspension for injection, 1 ml and 10 ml	not available	RVG 17641	BILTHOVEN BIOLOGICALS B.V.	NL
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en poliomyelitis (geïnactiveerd) vaccin, geïnsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en).	DE/H/0193/001	RVG 24534	SANOFI PASTEUR EUROPE	NL
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en poliomyelitis (geïnactiveerd) vaccin, geïnsorbeerd, beperkte	DE/H/0193/001	RVG 24534	SANOFI PASTEUR EUROPE	NL

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
hoeveelheid antigen(en).				
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en poliomyelitis (geïnactiveerd) vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en).	DE/H/0193/001	RVG 24534	SANOFI PASTEUR EUROPE	NL
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en poliomyelitis (geïnactiveerd) vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en).	DE/H/0193/001	RVG 24534	SANOFI PASTEUR EUROPE	NL
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en poliomyelitis (geïnactiveerd) vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en).	DE/H/0193/001	RVG 24534	SANOFI PASTEUR EUROPE	NL
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en poliomyelitis (geïnactiveerd) vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en).	DE/H/0193/001	RVG 24534	SANOFI PASTEUR EUROPE	NL
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en poliomyelitis (geïnactiveerd) vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en).	DE/H/0193/001	RVG 24534	SANOFI PASTEUR EUROPE	NL
REVAXIS Suspensie voor injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en poliomyelitis (geïnactiveerd) vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en).	DE/H/0193/001	RVG 24534	SANOFI PASTEUR EUROPE	NL
REVAXIS Suspensie voor injectie in	DE/H/0193/001	RVG 24534	SANOFI PASTEUR EUROPE	NL

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en poliomyelitis (geïnactiveerd) vaccin, geadsorbeerd, beperkte hoeveelheid antigen(en).				
DULTAVAX, zawiesina do wstrzykiwań Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i poliomyelitis (inaktywowana) adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	not available	10653	SANOFI PASTEUR	PL
DULTAVAX, zawiesina do wstrzykiwań Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i poliomyelitis (inaktywowana) adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	not available	10653	SANOFI PASTEUR	PL
DULTAVAX, zawiesina do wstrzykiwań Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i poliomyelitis (inaktywowana) adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	not available	10653	SANOFI PASTEUR	PL
DULTAVAX, zawiesina do wstrzykiwań Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i poliomyelitis (inaktywowana) adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	not available	10653	SANOFI PASTEUR	PL
DULTAVAX, zawiesina do wstrzykiwań Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i poliomyelitis (inaktywowana) adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	not available	10653	SANOFI PASTEUR	PL
DULTAVAX, zawiesina do wstrzykiwań Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i poliomyelitis (inaktywowana) adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	not available	10653	SANOFI PASTEUR	PL
DULTAVAX, zawiesina do wstrzykiwań Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i poliomyelitis (inaktywowana) adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	not available	10653	SANOFI PASTEUR	PL

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
poliomyelitis (inaktywowana) adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów				
REVAXIS Suspensão injectável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio) contra a difteria, tétano e poliomielite (inactivada)	DE/H/0193/001	3022381	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
REVAXIS Suspensão injectável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio) contra a difteria, tétano e poliomielite (inactivada).	DE/H/0193/001	5459987	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
REVAXIS Suspensão injectável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio) contra a difteria, tétano e poliomielite (inactivada).	DE/H/0193/001	3022084	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
REVAXIS Suspensão injectável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio) contra a difteria, tétano e poliomielite (inactivada)	DE/H/0193/001	3021987	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
REVAXIS Suspensão injectável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio) contra a difteria, tétano e poliomielite (inactivada)	DE/H/0193/001	5459888	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
REVAXIS Suspensão injectável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio) contra a difteria, tétano e poliomielite	DE/H/0193/001	3022480	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
(inactivada)				
REVAXIS Suspensão injectável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio) contra a difteria, tétano e poliomielite (inactivada)	DE/H/0193/001	5460084	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
REVAXIS Suspensão injectável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio) contra a difteria, tétano e poliomielite (inactivada)	DE/H/0193/001	5460183	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
REVAXIS Suspensão injectável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio) contra a difteria, tétano e poliomielite (inactivada)	DE/H/0193/001	3022183	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
REVAXIS Suspensão injectável em seringa pré-cheia. Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio) contra a difteria, tétano e poliomielite (inactivada).	DE/H/0193/001	3022282	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
DULTAVAX suspensie injectabilă în seringă preumplută vaccin diftero-tetanic și poliomielitic (inactivat) adsorbit, conținut redus de antigene	not available	4469/2012/01	SANOFI PASTEUR	RO
DULTAVAX suspensie injectabilă în seringă preumplută vaccin diftero-tetanic și	not available	4469/2012/02	SANOFI PASTEUR	RO

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
poliomielitic (inactivat) adsorbit, conținut redus de antigene				
DULTAVAX suspensie injectabilă în seringă preumplută vaccin diftero-tetanic și poliomielitic (inactivat) adsorbit, conținut redus de antigene	not available	4469/2012/03	SANOFI PASTEUR	RO
DULTAVAX suspensie injectabilă în seringă preumplută vaccin diftero-tetanic și poliomielitic (inactivat) adsorbit, conținut redus de antigene	not available	4469/2012/04	SANOFI PASTEUR	RO
DULTAVAX suspensie injectabilă în seringă preumplută vaccin diftero-tetanic și poliomielitic (inactivat) adsorbit, conținut redus de antigene	not available	4469/2012/05	SANOFI PASTEUR	RO
DULTAVAX suspensie injectabilă în seringă preumplută vaccin diftero-tetanic și poliomielitic (inactivat) adsorbit, conținut redus de antigene	not available	4469/2012/06	SANOFI PASTEUR	RO
DULTAVAX suspensie injectabilă în seringă preumplută vaccin diftero-tetanic și poliomielitic (inactivat) adsorbit, conținut redus de antigene	not available	4469/2012/07	SANOFI PASTEUR	RO

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
DULTAVAX suspensie injectabilă în seringă preumplută vaccin diftero-tetanic și poliomieltic (inactivat) adsorbit, conținut redus de antigene	not available	4469/2012/08	SANOFI PASTEUR	RO
REVAXIS Suspension for injection in pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/0193/001	PL 46602/0006	SANOFI PASTEUR EUROPE	UK (NI)