

<u>Müügiloa nr</u> <u>(Euroopa Liidus)</u>	<u>(Väljamõeldud)</u> <u>nimetus</u>	<u>Tugevus</u>	<u>Ravimvorm</u>	<u>Manustamistee</u>	<u>Sisepakendi</u> <u>iseloomustus</u>	<u>Pakendi sisu</u> <u>(konsentratsioon)</u>	<u>Pakendi suurus</u>
EU/1/02/224/001	Ambirix	- ¹ -	Süstesuspensioon	Intramuskulaarne	eeltäidetud süstal (klaas)	1 ml	1 eeltäidetud süstal ilma nõelata
EU/1/02/224/002	Ambirix	- ¹ -	Süstesuspensioon	Intramuskulaarne	eeltäidetud süstal (klaas)	1 ml	1 eeltäidetud süstal + 1 nõel
EU/1/02/224/003	Ambirix	- ¹ -	Süstesuspensioon	Intramuskulaarne	eeltäidetud süstal (klaas)	1 ml	10 eeltäidetud süstalt ilma nõelteta
EU/1/02/224/004	Ambirix	- ¹ -	Süstesuspensioon	Intramuskulaarne	eeltäidetud süstal (klaas)	1 ml	10 eeltäidetud süstalt + 10 nõela
EU/1/02/224/005	Ambirix	- ¹ -	Süstesuspensioon	Intramuskulaarne	eeltäidetud süstal (klaas)	1 ml	50 eeltäidetud süstalt ilma nõelteta

¹ 1 annus (1 ml) sisaldab:

Hepatiit A viirus (inaktiveeritud)^{1,2}
Hepatiit B viiruse pinnaantigeen^{3,4}

720 ELISA ühikut
20 mikrogrammi

¹Produtseeritud inimese diploidsetel rakkudel (MRC-5)

²Adsorbeeritud alumiiniumhüdroksiidile, hüdreeritud

0.05 milligrammi Al³⁺

³Produtseeritud rekombinantse DNA tehnoloogia abil pärmrakkude kultuuril (*Saccharomyces cerevisiae*)

⁴Adsorbeeritud alumiiniumfosfaadile

0.4 milligrammi Al³⁺