

<u>Müügiloa nr Euroopa Liidus</u>	<u>Ravimi väljamõeldud nimetus</u>	<u>Tugevus</u>	<u>Ravimvorm</u>	<u>Manustamistee</u>	<u>Pakendi iseloomustus</u>	<u>Pakendi sisu</u>	<u>Pakendi suurus</u>
EU/1/10/624/001	Arepanrix	-- ¹	Suspensioon ja emulsioon süsteemulsiooni valmistamiseks	Intramuskulaarne	susepensioon (H1N1): viaal (klaas); emulsioon (adjuvant): viaal (klaas)	susepensioon: 2,5 ml emulsioon: 2,5 ml	50 viaali (suspension) + 2 x 25 viaali (emulsion)

--¹

3,75 µg HA

Pärast segamist sisaldab 1 annus (0,5 ml):

Inaktiveeritud purustatud gripiviirus, mille antigeeni* sisaldus on ekvivalentne:

A/California/7/2009 (H1N1)v-sarnane viirus 3,75 mikrogrammi**

* kultiveeritud kanamunades

** hemaglutiniin

Adjuvant AS03 sisaldab skvaleeni (10,69 milligrammi), DL-α-tokoferooli (11,86 milligrammi) ja polüsorbaat 80 (4,86 milligrammi)

Ravimil on müügiluba lõppenud