

<u>EU törzskönyvi szám</u>	<u>Kereskedelmi név</u>	<u>Hatáse- rősség</u>	<u>Gyógyszer forma</u>	<u>Az alkalmazás módja</u>	<u>Csomagolás</u>	<u>Tartalom</u>	<u>Kiszerelés</u>
EU/1/10/624/001	Arepanrix	-- ¹	szuszpenzió és emulzió emulziós injekcióhoz	Intramuszkuláris alkalmazásra	Szuszpenzió (H1N1): injekciós üveg (üveg) Emulzió (adjuváns) injekciós üveg (üveg)	2,5 ml szuszpenzió: 2,5 ml emulzió	50 injekciós üveg (szuszpenzió) + 2 x 25 injekciós üveg (emulzió)

--¹

3.75 µg HA

Összekeverés után, 1 adag (0.5 ml) tartalmaz:

Inaktivált split influenza vírust, az alábbi antigen* összetétellel:

A/California/7/2009 (H1N1) v-szerű törzs (X-179A) 3,75mikrogramm**

*tojáson szaporított

**hemagglutinin

Az AS03 adjuváns összetétele: szkvalén (10,69 milligramm), DL- α -tokoferol (11,86 milligramm) és poliszorbát 80 (4,86 milligramm)