

<u>ESB markaðsleyfis- númer</u>	<u>(Sér)heiti</u>	<u>Styrkleiki</u>	<u>Lyfiaform</u>	<u>Íkomuleið</u>	<u>Innri umbúðir</u>	<u>Innihald (þéttni)</u>	<u>Pakkningastærð</u>
EU/1/24/1879/001	Flucelvax	-- ¹	Stungulyf, dreifa	Til notkunar í vöðva	Áfylltri sprautu (gler) án nála	0,5 ml	10 áfylltar sprautur
EU/1/24/1879/002	Flucelvax	-- ¹	Stungulyf, dreifa	Til notkunar í vöðva	Áfylltri sprautu (gler) með nál	0,5 ml	1 áfyllt sprauta
EU/1/24/1879/003	Flucelvax	-- ¹	Stungulyf, dreifa	Til notkunar í vöðva	Áfylltri sprautu (gler) með nál	0,5 ml	10 áfylltar sprautur
EU/1/24/1879/004	Flucelvax	-- ¹	Stungulyf, dreifa	Til notkunar í vöðva	Áfylltri sprautu (gler) án nála	0,5 ml	1 áfyllt sprauta

--¹

Hver 0,5 ml skammtur inniheldur:

Óvirkjaðir inflúensuveiru yfirborðsmótefnavakar (rauðkornakekkir og neuramínídasar), af eftirfarandi stofnum*:

A/Missouri/11/2025 (H1N1) pdm09-líkur stofn (A/Tasmania/318/2025, CVR-351) 15 míkrogrömm HA**

A/Darwin/1415/2025 (H3N2)-líkur stofn (A/Tasmania/787/2025, CVR-388) 15 míkrogrömm HA**

B/Pennsylvania/14/2025-líkur stofn (B/Arizona/21/2025, villigerð) 15 míkrogrömm HA**

* ræktað í Madin Darby hundanýrnafrumum (MDCK)

** rauðkornakekkir (haemagglutinin)