

<u>RT (EU) numeris</u>	<u>(Sugalvotas) pavadinimas</u>	<u>Stiprumas</u>	<u>Farmacinė forma</u>	<u>Vartojimo būdas</u>	<u>Vidinė pakuotė</u>	<u>Kiekis (koncentracija)</u>	<u>Pakuotės dydis</u>
EU/1/02/224/001	Ambirix	- ¹ -	Injekcinė suspensija	Vartoti į raumenis	Iš anksto užpildytas stiklinis švirkštas	1 ml	1 užpildytas stiklinis švirkštas be adatos
EU/1/02/224/002	Ambirix	- ¹ -	Injekcinė suspensija	Vartoti į raumenis	Iš anksto užpildytas stiklinis švirkštas	1 ml	1 užpildytas stiklinis švirkštas + 1 adata
EU/1/02/224/003	Ambirix	- ¹ -	Injekcinė suspensija	Vartoti į raumenis	Iš anksto užpildytas stiklinis švirkštas	1 ml	10 užpildytų stiklinių švirkštų be adatos
EU/1/02/224/004	Ambirix	- ¹ -	Injekcinė suspensija	Vartoti į raumenis	Iš anksto užpildytas stiklinis švirkštas	1 ml	10 užpildytų stiklinių + 10 adatų
EU/1/02/224/005	Ambirix	- ¹ -	Injekcinė suspensija	Vartoti į raumenis	Iš anksto užpildytas stiklinis švirkštas	1 ml	50 užpildytų stiklinių švirkštų be adatų

¹

1 dozėje (1 ml) yra:

Hepatito A viruso (inaktyvuoto)^{1,2}
Hepatito B paviršinio antigeno^{3,4}

720 ELISA vienetų
20 mikrogramų

¹Kultivuotų žmogaus diploidinėse (MRC-5) ląstelėse

²Adsorbuoto ant hidruoto aliuminio hidroksido

³Pagaminto mielių ląstelėse (*Saccharomyces cerevisiae*) rekombinantinės DNR technologijos būdu

⁴Adsorbuoto ant aliuminio fosfato

0,05 miligramo Al³⁺

0,4 miligramo Al³⁺