

<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/1/24/1849/001	mRESVIA	-- ¹	Injekcinė dispersija	Leisti į raumenis	užpildyta s švirkštas (COC) lizdinėje plokštelėje	0,5 ml	1 užpildytas švirkštas
EU/1/24/1849/002	mRESVIA	-- ¹	Injekcinė dispersija	Leisti į raumenis	užpildyta s švirkštas (COC) lizdinėje plokštelėje	0,5 ml	10 užpildytų švirkštų
EU/1/24/1849/003	mRESVIA	-- ¹	Injekcinė dispersija	Leisti į raumenis	užpildyta s švirkštas (COC) padėkle	0,5 ml	1 užpildytas švirkštas
EU/1/24/1849/004	mRESVIA	-- ¹	Injekcinė dispersija	Leisti į raumenis	užpildyta s švirkštas (COC) padėkle	0,5 ml	10 užpildytų švirkštų

--¹ Vienoje dozėje (0,5 ml) yra 50 mikrogramų respiracinio sincitinio viruso (RSV) iRNR vakcinos (modifikuoto nukleozido), inkapsuliuotos lipidų nanodalelėse.

Veiklioji medžiaga yra viengrandė iRNR su kepurintu (angl. *capped*) 5' galu, koduojanti RSV-A glikoproteiną F, stabilizuotą prefuzinėje konformacijoje.