

<u>Reģ. apl. (ES) numurs</u>	<u>(Piešķirtais) nosaukums</u>	<u>Stiprums</u>	<u>Zāļu forma</u>	<u>Ievadišanas veids</u>	<u>Tiešais iepakojums</u>	<u>Saturs (koncentrācija)</u>	<u>Iepakojuma lielumi</u>
EU/1/18/1272/001	Shingrix	-- <sup>1</sup>	Pulveris un suspensija injekciju suspensijas pagatavošanai	Intramuskulārai lietošanai	pulveris: flakons (stikla) susrensija: flakons (stikla)	Pulveris: 50 µg Suspensija: 0,5 ml	1 flakons (pulveris) + 1 flakons (susrensija)
EU/1/18/1272/002	Shingrix	-- <sup>1</sup>	Pulveris un suspensija injekciju suspensijas pagatavošanai	Intramuskulārai lietošanai	pulveris: flakons (stikla) susrensija: flakons (stikla)	Pulveris: 50 µg Suspensija: 0,5 ml	10 flakoni (pulveris) + 10 flakoni (susrensija)

--<sup>1</sup> Pēc sagatavošanas viena deva (0,5 ml) satur 50 mikrogramus gE antigēna<sup>1</sup>, kā adjuvantu izmantojot AS01<sub>B</sub><sup>2</sup>

<sup>1</sup> *Varicella zoster* vīrusa (VZV) E glikoproteīns (gE) ražots Ķīnas kāmju olnīcu (ĶKO) šūnās, izmantojot rekombinantas DNS tehnoloģiju.

<sup>2</sup> AS01<sub>B</sub> adjuvanta sistēma sastāv no auga *Quillaja saponaria* Molina, 21. frakcijas (QS-21) ekstrakta (50 mikrogramu) un 3-O-dezacil-4'-monofosforillipīda A (MFL), kas iegūts no *Salmonella minnesota* (50 mikrogramu)