

<u>Numărul procedurii EU</u>	<u>Numele inventat</u>	<u>Concentratia</u>	<u>Forma farmaceutică</u>	<u>Calea de administrare</u>	<u>Ambalajul</u>	<u>Conținutul (concentratia)</u>	<u>Mărimea ambalajului</u>
EU/1/10/624/001	Arepanrix	-- <sup>1</sup>	Suspensie și emulsie pentru emulsie injectabilă	Administrare intramusculară	suspensie (H1N1): flacon (sticlă); emulsie (adjuvant): flacon (sticlă)	suspensie: 2,5 ml; emulsie: 2,5 ml	50 flacoane (suspensie) + 2 x 25 flacoane (emulsie)

--<sup>1</sup>

3,75 µg HA

După amestecare, 1 doză (0,5 ml) conține:

Virus gripal fragmentat, inactivat, care conține antigen\* echivalent cu:

Tulpină similară virusului A/California/7/2009 (H1N1) (X-179A) 3,75 micrograme\*\*

\* cultivat pe ou

\*\* hemaglutinină

Adjuvant AS03 compus din scualen (10,69 miligrame), DL-α-tocoferol (11,86 miligrame) și polisorbitat 80 (4,86 miligrame)

Produsul medicinal nu mai este autorizat