

<u>Numărul procedurii EMA</u>	<u>Numele (inventat)</u>	<u>Concentratia</u>	<u>Forma farmaceutică</u>	<u>Calea de administrare</u>	<u>Ambalajul primar</u>	<u>Continutul (concentratia)</u>	<u>Mărimea ambalajului</u>
EU/1/24/1849/001	mRESVIA	-- ¹	Dispersie injectabilă	Administrare intramusculară	seringă preumplută (COC) în blister	0,5 ml	1 seringă preumplută
EU/1/24/1849/002	mRESVIA	-- ¹	Dispersie injectabilă	Administrare intramusculară	seringă preumplută (COC) în blister	0,5 ml	10 seringi preumplete
EU/1/24/1849/003	mRESVIA	-- ¹	Dispersie injectabilă	Administrare intramusculară	seringă preumplută (COC) în tăviță	0,5 ml	1 seringă preumplută
EU/1/24/1849/004	mRESVIA	-- ¹	Dispersie injectabilă	Administrare intramusculară	seringă preumplută (COC) în tăviță	0,5 ml	10 seringi preumplete

--¹ O doză (0,5 ml) conține 50 micrograme de ARNm al VSR (cu nucleozide modificate) încapsulat în nanoparticule lipidice.
Substanța activă este un ARNm monocatenar, cu capăt 5', care codifică glicoproteina F a VSR-A, stabilizată în conformația de prefuziune