

<u>EU číslo procedúry</u>	<u>Vymyslený názov</u>	<u>Sila</u>	<u>Lieková forma</u>	<u>Cesta podania</u>	<u>Balenie</u>	<u>Obsah (koncentrácia)</u>	<u>Veľkosť balenia</u>
EU/1/10/624/001	Arepanrix	-- ¹	Suspenzia a emulzia na injekčnú emulziu	Intramuskulárne použitie	suspenzia (H1N1): injekčná liekovka (sklo); emulzia (adjuvant): injekčná liekovka (sklo)	suspenzia: 2,5 ml; emulzia: 2,5 ml	50 injekčných liekoviek (suspenzia) + 2 x 25 injekčných liekoviek (emulzia)

--¹
3,75 µg HA

Po zmiešaní, 1 dávka (0,5 ml) obsahuje:

Inaktivovaný, štiepený vírus chrípky obsahujúci antigén* zodpovedajúci:

A/California/7/2009 (H1N1)v-použitý variant vírusu (X-179A) 3,75 mikrogramu**

* pomnožený na vajciach

** hemaglutinín

Adjuvant AS03 obsahujúci skvalén (10,69 miligramu), DL- α -tokoferol (11,86 miligramu) a polysorbát 80 (4,86 miligramu)