

<u>Številka (EU) dovoljenja za promet</u>	<u>(Izmišljeno) ime</u>	<u>Jakost</u>	<u>Farmacevtska oblika</u>	<u>Pot uporabe</u>	<u>Stična ovojnina</u>	<u>Vsebina (koncentracija)</u>	<u>Velikost pakiranja</u>
EU/1/13/829/001	Hexyon	--1	Suspenzija za injiciranje	Intramuskularna uporaba	viala (steklo)	0,5 ml	10 vial
EU/1/13/829/002	Hexyon	--1	Suspenzija za injiciranje	Intramuskularna uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,5 ml	1 napolnjena injekcijska brizga
EU/1/13/829/003	Hexyon	--1	Suspenzija za injiciranje	Intramuskularna uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,5 ml	10 napoljenih injekcijskih brizg
EU/1/13/829/004	Hexyon	--1	Suspenzija za injiciranje	Intramuskularna uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,5 ml	1 napolnjena injekcijska brizga + 1 igla
EU/1/13/829/005	Hexyon	--1	Suspenzija za injiciranje	Intramuskularna uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,5 ml	10 napoljenih injekcijskih brizg + 10 igel
EU/1/13/829/006	Hexyon	--1	Suspenzija za injiciranje	Intramuskularna uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,5 ml	1 napolnjena injekcijska brizga + 2 igli
EU/1/13/829/007	Hexyon	--1	Suspenzija za injiciranje	Intramuskularna uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,5 ml	10 napoljenih injekcijskih brizg + 20 igel
EU/1/13/829/008	Hexyon	--1	Suspenzija za injiciranje	Intramuskularna uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,5 ml	50 napoljenih injekcijskih brizg
EU/1/13/829/009	Hexyon	--1	Suspenzija za injiciranje	Intramuskularna uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,5 ml	50 (5x10) napoljenih injekcijskih brizg

EU/1/13/829/010	Hexyon	-- <sup>1</sup>	Suspenzija za injiciranje	Intramuskularna uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,5 ml	(skupno pakiranje) 1 napolnjena injekcijska brizga + 1 varnostna igla
EU/1/13/829/011	Hexyon	-- <sup>1</sup>	Suspenzija za injiciranje	Intramuskularna uporaba	napolnjena injekcijska brizga (steklo)	0,5 ml	10 napoljenih injekcijskih brizg + 10 varnostnih igel

--<sup>1</sup> En odmerek<sup>1</sup> (0,5 ml) vsebuje:

davični toksoid	ne manj kot 20 i.e. (30 Lf)
tetanusni toksoid	ne manj kot 40 i.e. (10 Lf)
antigeni <i>Bordetelle pertussis</i>	
toksoid oslovskega kašlja	25 mikrogramov
filamentozni hemaglutinin	25 mikrogramov
poliovirus (inaktiviran)	
tip 1 (sev Mahoney)	29 D-antigenskih enot
tip 2 (sev MEF-1)	7 D-antigenskih enot
tip 3 (sev Saukett)	26 D-antigenskih enot
površinski antigen hepatitis B	10 mikrogramov
polisaharid hemofilusa influence tipa b	12 mikrogramov
(poliribozilribitol fosfat)	
konjugiran na tetanusno beljakovino	22–36 mikrogramov

<sup>1</sup> Adsorbiran na hidratirani aluminijev hidroksid (0,6 mg Al<sup>3+</sup>).