

| <b><u>Müügiloa nr</u></b><br><b><u>Euroopa Liidus</u></b> | <b><u>(Väljamõeldud)</u></b><br><b><u>nimetus</u></b> | <b><u>Tugevus</u></b> | <b><u>Ravimvorm</u></b> | <b><u>Manustamistee</u></b> | <b><u>Sisepakendi</u></b><br><b><u>iseloomustus</u></b> | <b><u>Pakendi sisu</u></b><br><b><u>(kontsentratsioon)</u></b> | <b><u>Pakendi suurus</u></b>                    |
|---|---|-----------------------|-------------------------|-----------------------------|---|--|---|
| EU/1/21/1529/002  | Vaxzevria   | --1                   | Süstesuspensioon        | Intramuskulaarne            | viaal (klaas)   | 5 ml (10 annust<br>mahuga 0,5 ml)                              | 10<br>mitmeannuselist<br>viaali<br>(100 annust) |

<sup>1</sup>Üks annus (0,5 ml) sisaldab:

SARS-CoV-2 ogavalku kodeeriv šimpansi adenoviirus (ChAdOx1-S)\*, mitte vähem kui  $2,5 \times 10^8$  infektsioosset ühikut (Inf.U).

\*Toodetud rekombinantse DNA tehnoloogia abil HEK 293 rakkudes (inimese geneetiliselt muundatud embrüonaalsed neerurakud).

Ravimil on müügiluba lõppenud