

**AUTORIZAȚIE DE PUNERE PE PIAȚA NR. 2180/2009/01-02***Anexa 3*  
**Informații privind etichetarea****CANTGRIP suspensie injectabilă**  
Vaccin pandemic monovalent, purificat, fragmentat și inactivat**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR  
CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**CANTGRIP suspensie injectabilă  
Vaccin pandemic monovalent, purificat, fragmentat și inactivat**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

O doză (0,5 ml) suspensie injectabilă conține:

Antigen de virus gripal\*, inactivat, echivalent următoarei tulpini:

Tulpină similară cu A/California/7/2009 (H1N1) (X-179A)..... 15 µg HA\*\*

Per doză de 0,5 ml

\*cultivat pe ouă de găină, provenite din colectivități de găini sănătoase

\*\*hemaglutinină

Acest vaccin corespunde cu recomandările OMS și deciziei UE pentru pandemia de gripă.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Tiomersal și soluție tampon salină care conține: clorură de sodiu, fosfat monoacid de sodiu dihidrat, fosfat monopotasic, aldehydă formică, apă pentru preparate injectabile.

Poate conține: ovalbumină și zahăr

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Suspensie injectabilă

Cutie cu o fiolă monodoză a 0,5 ml suspensie injectabilă

~~Cutie cu 50 de fiole monodoză a câte 0,5 ml suspensie injectabilă~~**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare intramusculară (i.m)

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE  
PĂSTRAT LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPILOR**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

