



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

27 October 2022
EMA/759342/2022
Human Medicines Division

List of nationally authorised medicinal products

Active substance(s): diphtheria / tetanus / pertussis (acellular, component) vaccine (adsorbed), diphtheria / tetanus / pertussis (acellular, component) vaccine (adsorbed) reduced antigens contents

Procedure No. PSUSA/00001125/202203



Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
dTaP Booster Injektionssuspension in einer Fertigspritze. Diphtherie-, Tetanus- und Pertussis- (azelluläre Komponente) Impfstoff (adsorbiert, reduzierter Antigengehalt).	DK/H/0143/002	2-00405	AJ VACCINES A/S	AT
TRIAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-Tetanus-Pertussis (azelluläre Bestandteile)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigengehalt)	DE/H/1933/002/DC	237275	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
TRIAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-Tetanus-Pertussis (azelluläre Bestandteile)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigengehalt)	DE/H/1933/002	237275	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
TRIAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-Tetanus-Pertussis (azelluläre Bestandteile)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigengehalt)	DE/H/1933/002	237275	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
TRIAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-Tetanus-Pertussis (azelluläre Bestandteile)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigengehalt)	DE/H/1933/002	237275	SANOFI PASTEUR EUROPE	AT
Boostrix® Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus-, und Pertussis (azellulär, Komponente) - Impfstoff (adsorbiert, verminderter Antigengehalt)	DE/H/0210/001	2-00258	GLAXOSMITHKLINE PHARMA GMBH.	AT
BoosterTdaP, 0.5 ml suspensie voor	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en pertussis (acellulair, component) vaccin (geadsorbeerd, verlaagd antigeengehalte).				
BoosterTdaP, 0.5 ml suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin contre la diphtérie, la coqueluche (composant acellulaire) et le tétanos (adsorbé, contenu réduit en antigènes).	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE
BoosterTdaP 0.5ml Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Pertussis- (azelluläre Komponente) Impfstoff (adsorbiert, reduzierter Antigengehalt)	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE
BoosterTdaP, 0.5 ml suspensie voor injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en pertussis (acellulair, component) vaccin (geadsorbeerd, verlaagd antigeengehalte).	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE
BoosterTdaP, 0.5 ml suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin contre la diphtérie, la coqueluche (composant acellulaire) et le tétanos (adsorbé, contenu réduit en antigènes).	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE
BoosterTdaP 0.5ml Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Pertussis- (azelluläre Komponente) Impfstoff (adsorbiert, reduzierter Antigengehalt)	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE
BoosterTdaP, 0.5 ml suspensie voor	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en pertussis (acellulair, component) vaccin (geadsorbeerd, verlaagd antigeengehalte).				
BoosterTdaP, 0.5 ml suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin contre la diphtérie, la coqueluche (composant acellulaire) et le tétanos (adsorbé, contenu réduit en antigènes).	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE
BoosterTdaP 0.5ml Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Pertussis- (azelluläre Komponente) Impfstoff (adsorbiert, reduzierter Antigengehalt)	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE
BoosterTdaP, 0.5 ml suspensie voor injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en pertussis (acellulair, component) vaccin (geadsorbeerd, verlaagd antigeengehalte).	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE
BoosterTdaP, 0.5 ml suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin contre la diphtérie, la coqueluche (composant acellulaire) et le tétanos (adsorbé, contenu réduit en antigènes).	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE
BoosterTdaP 0.5ml Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Pertussis- (azelluläre Komponente) Impfstoff (adsorbiert, reduzierter Antigengehalt)	DK/H/0143/002	BE441707	AJ VACCINES A/S	BE
INFANRIX (DTPa)- 0,5 ml/dose-	not available	BE169303	GLAXOSMITHKLINE	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
suspension injectable (seringue préréplie)			BIOLOGICALS S.A.	
Triaxis, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire) (adsorbé, contenu réduit en antigène(s))	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
Triaxis, suspensie voor injectie in een voorgevulde spuit. Difterie, tetanus, kinkhoest (acellulaire component) Vaccin (geadsorbeerde, gereduceerde antigen(en)inhoud)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
TRIAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus-, Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigengehalt)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
TRIAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus-, Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigengehalt)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
TRIAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus-, Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigengehalt)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
TRIAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus-, Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigengehalt)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
Triaxis, suspension injectable en seringue préréplie.	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire) (adsorbé, contenu réduit en antigène(s))				
Triaxis, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire) (adsorbé, contenu réduit en antigène(s))	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
Triaxis, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire) (adsorbé, contenu réduit en antigène(s))	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
Triaxis, suspensie voor injectie in een voorgevulde spuit. Difterie, tetanus, kinkhoest (acellulaire component) Vaccin (geadsorbeerde, gereduceerde antigen(en)inhoud)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
Triaxis, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire) (adsorbé, contenu réduit en antigène(s))	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
TRIAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus-, Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigengehalt)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
Triaxis, suspensie voor injectie in een voorgevulde spuit. Difterie, tetanus, kinkhoest (acellulaire component) Vaccin (geadsorbeerde, gereduceerde antigen(en)inhoud)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
Triaxis, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire) (adsorbé,	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
contenu réduit en antigène(s))				
Triaxis, suspensie voor injectie in een voorgevulde spuit. Difterie, tetanus, kinkhoest (acellulaire component) Vaccin (geadsorbeerde, gereduceerde antigen(en)inhoud)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
Triaxis, suspensie voor injectie in een voorgevulde spuit. Difterie, tetanus, kinkhoest (acellulaire component) Vaccin (geadsorbeerde, gereduceerde antigen(en)inhoud)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
TRIAXIS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus-, Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigengehalt)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
Triaxis, suspensie voor injectie in een voorgevulde spuit. Difterie, tetanus, kinkhoest (acellulaire component) Vaccin (geadsorbeerde, gereduceerde antigen(en)inhoud)	DE/H/1933/002	BE502222	SANOFI PASTEUR EUROPE	BE
Boostrix suspension injectable en seringue pré-remplie Vaccin (adsorbé, contenu réduit en antigènes) diphtérique, tétanique, coquelucheux (composant acellulaire)	DE/H/0210/001	BE220963	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	BE
Boostrix, Injektionssuspension Impfstoff (adsorbiert, Inhalt antigenreduziert) gegen Diphtherie, Tetanus und Keuchhusten (azellulär)	DE/H/0210/002	BE220954	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	BE
Boostrix, Injektionssuspension in einer Fertigspritze Impfstoff (adsorbiert, Inhalt antigenreduziert) gegen Diphtherie, Tetanus und Keuchhusten (azellulär)	DE/H/0210/001	BE220963	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	BE
Boostrix suspension injectable	DE/H/0210/002	BE220954	GLAXOSMITHKLINE	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Vaccin (adsorbé, contenu réduit en antigènes) diphtérique, tétanique, coquelucheux (composant acellulaire).			BIOLOGICALS S.A.	
Boostrix suspensie voor injectie. Difterie-, tetanus- en kinkhoestvaccin (acellulair bestanddeel) (geadsorbeerd, antigengereduceerde inhoud)	DE/H/0210/002	BE220954	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	BE
Boostrix suspensie voor injectie in voorgevulde spuit Difterie-, tetanus- en kinkhoestvaccin (acellulair bestanddeel) (geadsorbeerd, antigengereduceerde inhoud)	DE/H/0210/001	BE220963	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	BE
АДАСЕЛ инжекционна суспензия в предварително напълнена спринцовка Адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш (безклетъчна, компонентна), с намалено антигенно съдържание	DE/H/1933/002/DC	20160287	SANOFI PASTEUR	BG
АДАСЕЛ инжекционна суспензия в предварително напълнена спринцовка Адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш (безклетъчна, компонентна), с намалено антигенно съдържание	DE/H/1933/002/DC	20160287	SANOFI PASTEUR	BG
АДАСЕЛ инжекционна суспензия в предварително напълнена спринцовка Адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш (безклетъчна, компонентна), с намалено антигенно съдържание	DE/H/1933/002/DC	20160287	SANOFI PASTEUR	BG
АДАСЕЛ инжекционна суспензия в предварително напълнена спринцовка	DE/H/1933/002/DC	20160287	SANOFI PASTEUR	BG

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш (безклетъчна, компонентна), с намалено антигенно съдържание				
АДАСЕЛ инжекционна суспензия в предварително напълнена спринцовка Адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш (безклетъчна, компонентна), с намалено антигенно съдържание	DE/H/1933/002/DC	20160287	SANOFI PASTEUR	BG
АДАСЕЛ инжекционна суспензия в предварително напълнена спринцовка Адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш (безклетъчна, компонентна), с намалено антигенно съдържание	DE/H/1933/002/DC	20160287	SANOFI PASTEUR	BG
БУСТРИКС инжекционна суспензия в предварително напълнена спринцовка Адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус и коклюш (безклетъчна, компонентна), с намалено антигенно съдържание	DE/H/0210/001	20020682	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	BG
Бустрикс инжекционна суспензия Адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус и коклюш (безклетъчна, компонентна), с намалено антигенно съдържание	DE/H/0210/002	20200010	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	BG
ADACEL, ενέσιμο ενιαίωμα σε προγεμισμένη σύριγγα.Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/1933/002/DC	22396	SANOFI PASTEUR	CY
ADACEL, ενέσιμο ενιαίωμα σε προγεμισμένη σύριγγα.Εμβόλιο	DE/H/1933/002/DC	22396	SANOFI PASTEUR	CY

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
(προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)				
ADACEL, ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα.Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/1933/002/DC	22396	SANOFI PASTEUR	CY
ADACEL, ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα.Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/1933/002/DC	22396	SANOFI PASTEUR	CY
ADACEL, ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα.Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/1933/002	22396	SANOFI PASTEUR	CY
ADACEL, ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα.Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/1933/002	22396	SANOFI PASTEUR	CY
Boostrix ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας σε αντιγόνο(α)) διφθερίτιδας, τετάνου και κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/0210/001	20324	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	CY
ADACEL injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce Vakcína proti difterii, tetanu a pertusi (acelulární), (adsorbovaná se	DE/H/1933/002	59/253/16-C	SANOFI PASTEUR	CZ

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
sníženým obsahem antigenů)				
ADACEL injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce Vakcína proti difterii, tetanu a pertusi (acelulární), (adsorbovaná se sníženým obsahem antigenů)	DE/H/1933/002	59/253/16-C	SANOFI PASTEUR	CZ
ADACEL injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce Vakcína proti difterii, tetanu a pertusi (acelulární), (adsorbovaná se sníženým obsahem antigenů)	DE/H/1933/002	59/253/16-C	SANOFI PASTEUR	CZ
ADACEL injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce Vakcína proti difterii, tetanu a pertusi (acelulární), (adsorbovaná se sníženým obsahem antigenů)	DE/H/1933/002	59/253/16-C	SANOFI PASTEUR	CZ
ADACEL injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce Vakcína proti difterii, tetanu a pertusi (acelulární), (adsorbovaná se sníženým obsahem antigenů)	DE/H/1933/002	59/253/16-C	SANOFI PASTEUR	CZ
ADACEL injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce Vakcína proti difterii, tetanu a pertusi (acelulární), (adsorbovaná se sníženým obsahem antigenů)	DE/H/1933/002	59/253/16-C	SANOFI PASTEUR	CZ
ADACEL injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce Vakcína proti difterii, tetanu a pertusi (acelulární), (adsorbovaná se sníženým obsahem antigenů)	DE/H/1933/002	59/253/16-C	SANOFI PASTEUR	CZ
INFANRIX Injekční suspenze Vakcína proti difterii, tetanu a pertusi (acelulární)	not available	59/497/99-C	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	CZ
Boostrix inj. stříkačka, injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce Adsorbovaná vakcína proti difterii, tetanu a pertusi (acelulární komponenta) se sníženým obsahem antigenů	DE/H/0210/001	59/495/07-C	GLAXOSMITHKLINE S.R.O.	CZ
Tdap-IMMUN Injektionssuspension in einer Fertigspritze. Diphtherie-, Tetanus- und Pertussis-	DK/H/0143/002	PEI.H.11675.01.1	AJ VACCINES A/S	DE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
(azelluläre Komponente) Impfstoff (adsorbiert, reduzierter Antigengehalt).				
Infanrix®, Injektionssuspension Diphtherie-Tetanus-(azellulärer) Pertussis –Adsorbatimpfstoff	not available	308A/93	GLAXOSMITHKLINE GMBH & CO. KG	DE
COVAXiS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigen-Gehalt)	DE/H/1933/002/DC	PEI.H.02159.01.2	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
COVAXiS Injektionssuspension Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigen-Gehalt)	DE/H/1933/001/MR	PEI.H.02159.01.1	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
COVAXiS Injektionssuspension Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Impfstoff (adsorbiert, mit reduziertem Antigen-Gehalt)	DE/H/1933/001/MR	PEI.H.02159.01.1	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
COVAXiS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigen-Gehalt)	DE/H/1933/002	PEI.H.02159.01.2	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
COVAXiS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigen-Gehalt)	DE/H/1933/002	PEI.H.02159.01.2	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE
COVAXiS Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigen-Gehalt)	DE/H/1933/002	PEI.H.02159.01.2	SANOFI PASTEUR EUROPE	DE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Boostrix® Injektionssuspension in einer Fertigspritze Diphtherie-, Tetanus- und Pertussis (azellulär, aus Komponenten)- Adsorbatimpfstoff (mit reduziertem Antigengehalt) ab dem vollendeten 4. Lebensjahr	DE/H/0210/001	PEI.H.00664.01.1	GLAXOSMITHKLINE GMBH & CO. KG	DE
Boostrix* Diphtherie-Tetanus-Pertussis (azellular)- Kombinationsimpfstoff zur Auffrischimpfung	DE/H/0210/002	PEI.H.00664.01.2	GLAXOSMITHKLINE GMBH & CO. KG	DE
diTekiBooster, injektionsvæske, suspension i fyldt injektionssprøjte	DK/H/0143/002	33667	AJ VACCINES A/S	DK
Boostrix, injektionsvæske, suspension	DE/H/0210/002	31669	GLAXOSMITHKLINE PHARMA A/S	DK
Boostrix, injektionsvæske, suspension i fyldt injektionssprøjte	DE/H/0210/001	31569	GLAXOSMITHKLINE PHARMA A/S	DK
ADACEL, süstesuspensioon süstlis Difteeria, teetanuse, läkaköha (atsellulaarne komponent) vaktsiin (adsorbeeritud, vähendatud antigeeni(de) sisaldus)	DE/H/1933/002/DC	912316	SANOFI PASTEUR	EE
ADACEL, süstesuspensioon süstlis Difteeria, teetanuse, läkaköha (atsellulaarne komponent) vaktsiin (adsorbeeritud, vähendatud antigeeni(de) sisaldus)	DE/H/1933/002	912316	SANOFI PASTEUR	EE
ADACEL, süstesuspensioon süstlis Difteeria, teetanuse, läkaköha (atsellulaarne komponent) vaktsiin (adsorbeeritud, vähendatud antigeeni(de) sisaldus)	DE/H/1933/002	912316	SANOFI PASTEUR	EE
ADACEL, süstesuspensioon süstlis Difteeria, teetanuse, läkaköha (atsellulaarne komponent) vaktsiin (adsorbeeritud, vähendatud antigeeni(de) sisaldus)	DE/H/1933/002	912316	SANOFI PASTEUR	EE
ADACEL, süstesuspensioon süstlis	DE/H/1933/002	912316	SANOFI PASTEUR	EE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Difteeria, teetanuse, läkaköha (atsellulaarne komponent) vaktsiin (adsorbeeritud, vähendatud antigeeni(de) sisaldus)				
ADACEL, süstesuspensioon süstlis Difteeria, teetanuse, läkaköha (atsellulaarne komponent) vaktsiin (adsorbeeritud, vähendatud antigeeni(de) sisaldus)	DE/H/1933/002	912316	SANOFI PASTEUR	EE
Boostrix, süstesuspensioon süstlis Difteeria, teetanuse ja läkaköha (atsellulaarne komponent) vaktsiin (adsorbeeritud, vähendatud antigeeni(de) sisaldus)	DE/H/0210/001	557707	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	EE
TRIAXIS, suspensión inyectable en jeringa precargada. Vacuna de difteria, tétanos, tos ferina (componente acelular) (adsorbida, contenido de antígenos reducido)	DE/H/1933/002/DC	81.067	SANOFI PASTEUR EUROPE	ES
TRIAXIS, suspensión inyectable en jeringa precargada. Vacuna de difteria, tétanos, tos ferina (componente acelular) (adsorbida, contenido de antígenos reducido)	DE/H/1933/002	81.067	SANOFI PASTEUR EUROPE	ES
TRIAXIS, suspensión inyectable en jeringa precargada. Vacuna de difteria, tétanos, tos ferina (componente acelular) (adsorbida, contenido de antígenos reducido)	DE/H/1933/002	81.067	SANOFI PASTEUR EUROPE	ES
TRIAXIS, suspensión inyectable en jeringa precargada. Vacuna de difteria, tétanos, tos ferina (componente acelular) (adsorbida, contenido de antígenos reducido)	DE/H/1933/002	81.067	SANOFI PASTEUR EUROPE	ES
TRIAXIS, suspensión inyectable en jeringa precargada. Vacuna de difteria, tétanos, tos ferina (componente acelular) (adsorbida,	DE/H/1933/002	81.067	SANOFI PASTEUR EUROPE	ES

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
contenido de antígenos reducido)				
TRIAXIS, suspensión inyectable en jeringa precargada. Vacuna de difteria, tétanos, tos ferina (componente acelular) (adsorbida, contenido de antígenos reducido)	DE/H/1933/002	81.067	SANOFI PASTEUR EUROPE	ES
Boostrix suspensión inyectable en jeringa precargada Vacuna antidiftérica, antitetánica y antitos ferina (componente acelular) (adsorbida, contenido antigénico reducido)	DE/H/0210/001	63.684	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ES
diTekiBooster Injektionsvätska, suspension i förfylld spruta Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulär komponent) (adsorberat, reducerat antigeninnehåll)	DK/H/0143/002	31278	AJ VACCINES A/S	FI
diTekiBooster, injektioneste, suspensio, esitäytetyssä ruiskussa. Difteria-, tetanus- ja pertussis (soluton komponentti) -rokote (adsorboitu, vähennetty antigeenisäلتö).	DK/H/0143/002	31278	AJ VACCINES A/S	FI
diTekiBooster, injektioneste, suspensio, esitäytetyssä ruiskussa. Difteria-, tetanus- ja pertussis (soluton komponentti) -rokote (adsorboitu, vähennetty antigeenisäلتö).	DK/H/0143/002	31278	AJ VACCINES A/S	FI
diTekiBooster Injektionsvätska, suspension i förfylld spruta Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulär komponent) (adsorberat, reducerat antigeninnehåll)	DK/H/0143/002	31278	AJ VACCINES A/S	FI
diTekiBooster, injektioneste, suspensio, esitäytetyssä ruiskussa.	DK/H/0143/002	31278	AJ VACCINES A/S	FI

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Difteria-, tetanus- ja pertussis (soluton komponentti) -rokote (adsorboitu, vähennetty antigeenisäلتö).				
diTekiBooster Injektionsvätska, suspension i förfylld spruta Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulär komponent) (adsorberat, reducerat antigeninnehåll)	DK/H/0143/002	31278	AJ VACCINES A/S	FI
diTekiBooster, injektioneste, suspensio, esitäftetyssä ruiskussa. Difteria-, tetanus- ja pertussis (soluton komponentti) -rokote (adsorboitu, vähennetty antigeenisäلتö).	DK/H/0143/002	31278	AJ VACCINES A/S	FI
diTekiBooster Injektionsvätska, suspension i förfylld spruta Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulär komponent) (adsorberat, reducerat antigeninnehåll)	DK/H/0143/002	31278	AJ VACCINES A/S	FI
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent) (adsorberat, med reducerat antigeninnehåll)antigeninnehåll)	DE/H/1933/002/DC	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI
Triaxis injektioneste, suspensio, esitäftetty ruisku. Kurkkumätä-, jäykkäkouristus-, (soluton) hinkuyskäkomponenttirokote (adsorboitu, alempi antigeenipitoisuus)	DE/H/1933/002/DC	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI
Triaxis injektioneste, suspensio, esitäftetty ruisku. Kurkkumätä-, jäykkäkouristus-,	DE/H/1933/002/DC	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
(soluton) hinkuyskäkomponenttirokote (adsorboitu, alempi antigeenipitoisuus)				
Triaxis injektioneste, suspensio, esitäytetty ruisku. Kurkkumätä-, jäykkäkouristus-, (soluton) hinkuyskäkomponenttirokote (adsorboitu, alempi antigeenipitoisuus)	DE/H/1933/002	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI
Triaxis injektioneste, suspensio, esitäytetty ruisku. Kurkkumätä-, jäykkäkouristus-, (soluton) hinkuyskäkomponenttirokote (adsorboitu, alempi antigeenipitoisuus)	DE/H/1933/002/DC	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent) (adsorberat, med reducerat antigeninnehåll)antigeninnehåll)	DE/H/1933/002/DC	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent) (adsorberat, med reducerat antigeninnehåll)antigeninnehåll)	DE/H/1933/002/DC	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent) (adsorberat, med reducerat antigeninnehåll)antigeninnehåll)	DE/H/1933/002/DC	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI
Triaxis injektioneste, suspensio, esitäytetty ruisku.	DE/H/1933/002/DC	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Kurkkumätä-, jäykkäkouristus-, (soluton) hinkuyskäkomponenttirokote (adsorboitu, alempi antigeenipitoisuus)				
Triaxis injektioneste, suspensio, esitäytetty ruisku. Kurkkumätä-, jäykkäkouristus-, (soluton) hinkuyskäkomponenttirokote (adsorboitu, alempi antigeenipitoisuus)	DE/H/1933/002/DC	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent) (adsorberat, med reducerat antigeninnehåll)antigeninnehåll)	DE/H/1933/002/DC	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent) (adsorberat, med reducerat antigeninnehåll)antigeninnehåll)	DE/H/1933/002/DC	32502	SANOFI PASTEUR EUROPE	FI
Boostrix injektionsvätska, suspension i förfylld spruta Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent), adsorberat, med reducerat antigeninnehåll	DE/H/0210/001	15775	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	FI
Boostrix injektioneste, suspensio esitäytetyssä ruiskussa. Kurkkumätä-, jäykkäkouristus-, hinkuyskä- (soluton, komponentti) rokote, (adsorboitu, matala antigeenipitoisuus)	DE/H/0210/001	15775	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	FI
TRIAXIS, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et	DE/H/1933/002	34009 300 718 0 9	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
coquelucheux (acellulaire, multicomposé) (adsorbé, à teneur réduite en antigène(s))				
TRIAXIS, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire, multicomposé) (adsorbé, à teneur réduite en antigène(s))	DE/H/1933/002	34009 300 718 3 0	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR
TRIAXIS, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire, multicomposé) (adsorbé, à teneur réduite en antigène(s))	DE/H/1933/002	34009 300 718 2 3	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR
TRIAXIS, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire, multicomposé) (adsorbé, à teneur réduite en antigène(s))	DE/H/1933/002	34009 300 718 1 6	SANOFI PASTEUR EUROPE	FR
BOOSTRIX, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire multicomposé), (adsorbé, à teneur réduite en antigènes)	DE/H/0210/001	34009 301 951 2 3	LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE	FR
BOOSTRIX, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire multicomposé), (adsorbé, à teneur réduite en antigènes)	DE/H/0210/001	34009 301 951 3 0	LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE	FR
BOOSTRIX, suspension injectable en seringue préremplie Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire multicomposé), (adsorbé, à teneur	DE/H/0210/001	NL51775	LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
réduite en antigènes)				
TRIAxis, ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα. Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/1933/002	44071/04-05-2022	SANOFI PASTEUR EUROPE	GR
TRIAxis, ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα. Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/1933/002	44071/04-05-2022	SANOFI PASTEUR EUROPE	GR
TRIAxis, ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα. Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/1933/002	44071/04-05-2022	SANOFI PASTEUR EUROPE	GR
TRIAxis, ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα. Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/1933/002	44071/04-05-2022	SANOFI PASTEUR EUROPE	GR
TRIAxis, ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα. Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/1933/002	44071/04-05-2022	SANOFI PASTEUR EUROPE	GR
TRIAxis, ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα. Εμβόλιο (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνων) Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό)	DE/H/1933/002	44071/04-05-2022	SANOFI PASTEUR EUROPE	GR
Boostrix – ενέσιμο εναιώρημα σε	DE/H/0210/001	2490701	GLAXOSMITHKLINE SINGLE	GR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
προγεμισμένη σύριγγα Εμβόλιο (προσοφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας σε αντιγόνο) διφθερίτιδας, τετάνου και κοκκύτη (ακυτταρικό συστατικό).			MEMBER A.E.B.E.	
ADACEL, suspenzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki Cjepivo protiv difterije, tetanusa i hripavca (nestanično, komponentno), sa smanjenim sadržajem antigena, adsorbirano	DE/H/1933/002/DC	HR-H-373342184-01	SANOFI PASTEUR	HR
ADACEL, suspenzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki Cjepivo protiv difterije, tetanusa i hripavca (nestanično, komponentno), sa smanjenim sadržajem antigena, adsorbirano	DE/H/1933/002/DC	HR-H-373342184-05	SANOFI PASTEUR	HR
ADACEL, suspenzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki Cjepivo protiv difterije, tetanusa i hripavca (nestanično, komponentno), sa smanjenim sadržajem antigena, adsorbirano	DE/H/1933/002/DC	HR-H-373342184-02	SANOFI PASTEUR	HR
ADACEL, suspenzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki Cjepivo protiv difterije, tetanusa i hripavca (nestanično, komponentno), sa smanjenim sadržajem antigena, adsorbirano	DE/H/1933/002/DC	HR-H-373342184-04	SANOFI PASTEUR	HR
Boostrix, suspenzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki, cjepivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa (nestanično, komponentno), adsorbirano, smanjenog(ih) sadržaja antigena	DE/H/0210/001	HR-H-889892563	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	HR
ADACEL szuszpenziós injekció előretöltött fecskendőben	DE/H/1933/002/DC	OGYI-T-21194/04	SANOFI PASTEUR	HU

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Diftéria, tetanusz, pertusszisz (acelluláris komponens) vakcina (adszorbeált, csökkentett antigéntartalmú).				
ADACEL szuszpenziós injekció előretöltött fecskendőben Diftéria, tetanusz, pertusszisz (acelluláris komponens) vakcina (adszorbeált, csökkentett antigéntartalmú).	DE/H/1933/002/DC	OGYI-T-21194/05	SANOFI PASTEUR	HU
ADACEL szuszpenziós injekció előretöltött fecskendőben Diftéria, tetanusz, pertusszisz (acelluláris komponens) vakcina (adszorbeált, csökkentett antigéntartalmú).	DE/H/1933/002/DC	OGYI-T-21194/07	SANOFI PASTEUR	HU
ADACEL szuszpenziós injekció előretöltött fecskendőben Diftéria, tetanusz, pertusszisz (acelluláris komponens) vakcina (adszorbeált, csökkentett antigéntartalmú).	DE/H/1933/002/DC	OGYI-T-21194/06	SANOFI PASTEUR	HU
ADACEL szuszpenziós injekció előretöltött fecskendőben Diftéria, tetanusz, pertusszisz (acelluláris komponens) vakcina (adszorbeált, csökkentett antigéntartalmú).	DE/H/1933/002/DC	OGYI-T-21194/09	SANOFI PASTEUR	HU
ADACEL szuszpenziós injekció előretöltött fecskendőben Diftéria, tetanusz, pertusszisz (acelluláris komponens) vakcina (adszorbeált, csökkentett antigéntartalmú).	DE/H/1933/002/DC	OGYI-T-21194/08	SANOFI PASTEUR	HU
Boostrix szuszpenziós injekció előretöltött fecskendőben diphtheria, tetanus és pertussis (acelluláris összetevő) vakcina (adszorbeált,	DE/H/0210/001	OGYI-T-20490/02	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	HU

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
csökkentett antigén tartalmú)				
Boostrix szuszpenziós injekció előretöltött fecskendőben diphtheria, tetanus és pertussis (acelluláris összetevő) vakcina (adszorbeált, csökkentett antigén tartalmú)	DE/H/0210/001	OGYI-T-20490/06	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	HU
Boostrix szuszpenziós injekció előretöltött fecskendőben diphtheria, tetanus és pertussis (acelluláris összetevő) vakcina (adszorbeált, csökkentett antigén tartalmú)	DE/H/0210/001	OGYI-T-20490/01	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	HU
TdapBooster, suspension for injection in pre-filled syringe. Diphtheria, tetanus and pertussis (acellular component) vaccine (adsorbed, reduced antigen content).	DK/H/0143/002	PA2160/002/001	AJ VACCINES A/S	IE
TRIAXIS, suspension for injection in pre-filled syringe. Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component) Vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/1933/002/DC	PA 2131/010/002	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE
TRIAXIS, suspension for injection in pre-filled syringe. Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component) Vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/1933/002	PA 2131/010/002	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE
TRIAXIS, suspension for injection in pre-filled syringe. Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component) Vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/1933/002	PA 2131/010/002	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE
TRIAXIS, suspension for injection in pre-filled syringe. Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component) Vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/1933/002	PA 2131/010/002	SANOFI PASTEUR EUROPE	IE
Boostrix suspension for injection in	DE/H/0210/001	PA 1077/020/001	GLAXOSMITHKLINE (IRELAND)	IE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and pertussis (acellular, component) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)			LIMITED	
TdapBooster, stungulyf, dreifa í áfylltri sprautu. Barnaveiki-, stífkrampa- og kíghósta- (frumulaus efnispáttur) bóluefni (aðsogað, minnkað innihald mótefnavaka).	DK/H/0143/002	IS/1/13/045/01	AJ VACCINES A/S	IS
Boostrix stungulyf, dreifa í áfylltri sprautu. Bóluefni gegn barnaveiki, stífkrampa og kíghósta (frumulaust, hlutar), (aðsogað, skert mótefnavakainnihald)	DE/H/0210/001	IS/1/00/016/02	GLAXOSMITHKLINE PHARMA A/S	IS
Tribaccine, sospensione iniettabile in siringa priempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) antidifterico, antitetanico e antipertossico (componente acellulare).	DK/H/0143/002	042607010	AJ VACCINES A/S	IT
Tribaccine, sospensione iniettabile in siringa priempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) antidifterico, antitetanico e antipertossico (componente acellulare).	DK/H/0143/002	042607022	AJ VACCINES A/S	IT
Tribaccine, sospensione iniettabile in siringa priempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) antidifterico, antitetanico e antipertossico (componente acellulare).	DK/H/0143/002	042607034	AJ VACCINES A/S	IT
Tribaccine, sospensione iniettabile in siringa priempita. Vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) antidifterico, antitetanico e antipertossico	DK/H/0143/002	042607046	AJ VACCINES A/S	IT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
(componente acellulare).				
Triaxis, sospensione iniettabile in siringa pre-riempita. Vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico (componenti acellulari) (adsorbito, contenuto antigenico ridotto)	DE/H/1933/002/DC	039760044	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
Triaxis, sospensione iniettabile in siringa pre-riempita. Vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico (componenti acellulari) (adsorbito, contenuto antigenico ridotto)	DE/H/1933/002/DC	039760057	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
Triaxis, sospensione iniettabile in siringa pre-riempita. Vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico (componenti acellulari) (adsorbito, contenuto antigenico ridotto)	DE/H/1933/002/DC	039760069	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
Triaxis, sospensione iniettabile in siringa pre-riempita. Vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico (componenti acellulari) (adsorbito, contenuto antigenico ridotto)	DE/H/1933/002/DC	039760071	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
Triaxis, sospensione iniettabile in siringa pre-riempita. Vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico (componenti acellulari) (adsorbito, contenuto antigenico ridotto)	DE/H/1933/002/DC	039760083	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
Triaxis, sospensione iniettabile in siringa pre-riempita. Vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico (componenti acellulari) (adsorbito, contenuto antigenico ridotto)	DE/H/1933/002/DC	039760095	SANOFI PASTEUR EUROPE	IT
Boostrix sospensione iniettabile in	DE/H/0210/001	034813168	GLAXOSMITHKLINE S.P.A.	IT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
siringa priempita Vaccino (adsorbito, a ridotto contenuto di antigeni) difterico, tetanico e pertossico (componente acellulare)				
Boostrix sospensione iniettabile in siringa priempita Vaccino (adsorbito, a ridotto contenuto di antigeni) difterico, tetanico e pertossico (componente acellulare)	DE/H/0210/001	034813170	GLAXOSMITHKLINE S.P.A.	IT
Boostrix sospensione iniettabile in siringa priempita Vaccino (adsorbito, a ridotto contenuto di antigeni) difterico, tetanico e pertossico (componente acellulare)	DE/H/0210/001	034813117	GLAXOSMITHKLINE S.P.A.	IT
Boostrix sospensione iniettabile in siringa priempita Vaccino (adsorbito, a ridotto contenuto di antigeni) difterico, tetanico e pertossico (componente acellulare)	DE/H/0210/001	034813067	GLAXOSMITHKLINE S.P.A.	IT
Boostrix sospensione iniettabile in siringa priempita Vaccino (adsorbito, a ridotto contenuto di antigeni) difterico, tetanico e pertossico (componente acellulare)	DE/H/0210/001	034813079	GLAXOSMITHKLINE S.P.A.	IT
Boostrix sospensione iniettabile in siringa priempita Vaccino (adsorbito, a ridotto contenuto di antigeni) difterico, tetanico e pertossico (componente acellulare)	DE/H/0210/001	034813129	GLAXOSMITHKLINE S.P.A.	IT
ADACEL injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (neląstelinė, komponentinė) (adsorbuota, su mažesniu antigeno (-ų) kiekiu)	DE/H/1933/002/DC	LT/1/10/1882/004	SANOFI PASTEUR	LT
ADACEL injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir	DE/H/1933/002/DC	LT/1/10/1882/005	SANOFI PASTEUR	LT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
kokliušo (neląstelinė, komponentinė) (adsorbuota, su mažesniu antigeno (-ų) kiekiu)				
ADACEL injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (neląstelinė, komponentinė) (adsorbuota, su mažesniu antigeno (-ų) kiekiu)	DE/H/1933/002/DC	LT/1/10/1882/006	SANOFI PASTEUR	LT
ADACEL injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (neląstelinė, komponentinė) (adsorbuota, su mažesniu antigeno (-ų) kiekiu)	DE/H/1933/002/DC	LT/1/10/1882/007	SANOFI PASTEUR	LT
ADACEL injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (neląstelinė, komponentinė) (adsorbuota, su mažesniu antigeno (-ų) kiekiu)	DE/H/1933/002/DC	LT/1/10/1882/008	SANOFI PASTEUR	LT
ADACEL injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (neląstelinė, komponentinė) (adsorbuota, su mažesniu antigeno (-ų) kiekiu)	DE/H/1933/002/DC	LT/1/10/1882/009	SANOFI PASTEUR	LT
Boostrix injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (neląstelinė, komponentinė), (adsorbuota, su mažesniu antigeno (-ų) kiekiu)	DE/H/0210/001	LT/1/19/4495/001	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	LT
Boostrix injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (neląstelinė, komponentinė), (adsorbuota, su mažesniu antigeno	DE/H/0210/001	LT/1/19/4495/002	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	LT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
(-ų) kiekiu)				
Boostrix injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (nelastelinė, komponentinė), (adsorbuota, su mažesniu antigeno (-ų) kiekiu)	DE/H/0210/001	LT/1/19/4495/006	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	LT
Boostrix injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (nelastelinė, komponentinė), (adsorbuota, su mažesniu antigeno (-ų) kiekiu)	DE/H/0210/001	LT/1/19/4495/007	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	LT
Boostrix injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (nelastelinė, komponentinė), (adsorbuota, su mažesniu antigeno (-ų) kiekiu)	DE/H/0210/001	LT/1/19/4495/012	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	LT
Boostrix injekcinė suspensija užpildytame švirkšte Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (nelastelinė, komponentinė), (adsorbuota, su mažesniu antigeno (-ų) kiekiu)	DE/H/0210/001	LT/1/19/4495/011	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	LT
Triaxis, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire) (adsorbé, contenu réduit en antigène(s))	DE/H/1933/002	0843273	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU
Triaxis, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire) (adsorbé, contenu réduit en antigène(s))	DE/H/1933/002	0843306	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU
Triaxis, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et	DE/H/1933/002	0843291	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
coquelucheux (acellulaire) (adsorbé, contenu réduit en antigène(s))				
Triaxis, suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire) (adsorbé, contenu réduit en antigène(s))	DE/H/1933/002	0843287	SANOFI PASTEUR EUROPE	LU
Boostrix suspension injectable en seringue pré-remplie Vaccin (adsorbé, contenu réduit en antigènes) diphtérique, tétanique, coquelucheux (composant acellulaire)	DE/H/0210/001	2005069534	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	LU
Boostrix, Injektionssuspension in einer Fertigspritze Impfstoff (adsorbiert, Inhalt antigenreduziert) gegen Diphterie, Tetanus und Keuchhusten (azellulär)	DE/H/0210/001	2005069534	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	LU
ADACEL suspensija injekcijām pilnšjircē Adsorbēta difterijas, stingumkrampju un garā klepus (acelulārs komponents) vakcīna ar samazinātu antigēnu saturu.	DE/H/1933/002	16-0098	SANOFI PASTEUR	LV
ADACEL suspensija injekcijām pilnšjircē Adsorbēta difterijas, stingumkrampju un garā klepus (acelulārs komponents) vakcīna ar samazinātu antigēnu saturu.	DE/H/1933/002	16-0098	SANOFI PASTEUR	LV
ADACEL suspensija injekcijām pilnšjircē Adsorbēta difterijas, stingumkrampju un garā klepus (acelulārs komponents) vakcīna ar samazinātu antigēnu saturu.	DE/H/1933/002	16-0098	SANOFI PASTEUR	LV
ADACEL suspensija injekcijām pilnšjircē Adsorbēta difterijas, stingumkrampju un garā klepus (acelulārs komponents) vakcīna ar samazinātu antigēnu saturu.	DE/H/1933/002	16-0098	SANOFI PASTEUR	LV

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Boostrix suspensija injekcijai pilnšjircēs Difterijas, stingumkrampju un garā klepus (acelulārais komponents) vakcīna (adsorbēta, ar samazinātu antigēnu saturu)	DE/H/0210/001	07-0236	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	LV
ADACEL, suspension for injection in pre-filled syringe. Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component) Vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/1933/002	MA573/01402	SANOFI PASTEUR	MT
Boostrix suspension for injection in pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and pertussis (acellular, component) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/0210/001	MA170/00101	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	MT
diTekiBooster, suspensie voor injectie in voorgevulde spuit. Difterie, tetanus en pertussis (acellulair, component) vaccin (geadsorbeerd, verlaagd antigeengehalte).	DK/H/0143/002	RVG: 113258	AJ VACCINES A/S	NL
Triaxis, suspensie voor injectie Difterie, tetanus, kinkhoest (acellulair, component) Vaccin (geadsorbeerd, gereduceerd antigeengehalte)	DE/H/1933/001	RVG 105801	SANOFI PASTEUR EUROPE	NL
Triaxis, suspensie voor injectie Difterie, tetanus, kinkhoest (acellulair, component) Vaccin (geadsorbeerd, gereduceerd antigeengehalte)	DE/H/1933/001	RVG 105801	SANOFI PASTEUR EUROPE	NL
Boostrix, suspensie voor injectie in voorgevulde spuit Difterie, tetanus en pertussis (acellulaire component) vaccin (geadsorbeerd, gereduceerde	DE/H/0210/001	RVG 35121	GLAXOSMITHKLINE B.V.	NL

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
antigeeninhold)				
diTekiBooster injeksjonsvæske, suspensjon i ferdigfylt sprøyte. Vaksine mot difteri, tetanus og kikhoste (acellulær, komponent) (adsorbent, redusert innhold av antigen(er)).	DK/H/0143/002	12-9404	AJ VACCINES A/S	NO
Triaxis injeksjonsvæske, suspensjon i ferdigfylt sprøyte. Vaksine mot difteri, tetanus og kikhoste (acellulær komponent), (adsorbent, redusert innhold av antigener)	DE/H/1933/002/DC	14-10251	SANOFI PASTEUR EUROPE	NO
Triaxis injeksjonsvæske, suspensjon i ferdigfylt sprøyte. Vaksine mot difteri, tetanus og kikhoste (acellulær komponent), (adsorbent, redusert innhold av antigener)	DE/H/1933/002	14-10251	SANOFI PASTEUR EUROPE	NO
Triaxis injeksjonsvæske, suspensjon i ferdigfylt sprøyte. Vaksine mot difteri, tetanus og kikhoste (acellulær komponent), (adsorbent, redusert innhold av antigener)	DE/H/1933/002	14-10251	SANOFI PASTEUR EUROPE	NO
Triaxis injeksjonsvæske, suspensjon i ferdigfylt sprøyte. Vaksine mot difteri, tetanus og kikhoste (acellulær komponent), (adsorbent, redusert innhold av antigener)	DE/H/1933/002	14-10251	SANOFI PASTEUR EUROPE	NO
Triaxis injeksjonsvæske, suspensjon i ferdigfylt sprøyte. Vaksine mot difteri, tetanus og kikhoste (acellulær komponent), (adsorbent, redusert innhold av antigener)	DE/H/1933/002	14-10251	SANOFI PASTEUR EUROPE	NO
Triaxis injeksjonsvæske, suspensjon i ferdigfylt sprøyte. Vaksine mot difteri, tetanus og kikhoste (acellulær komponent), (adsorbent, redusert innhold av antigener)	DE/H/1933/002	14-10251	SANOFI PASTEUR EUROPE	NO
Ferdigfylt sprøyte:	DE/H/0210/001	00-2896	GLAXOSMITHKLINE AS	NO

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Boostrix injeksjonsvæske, suspensjon i ferdigfylt sprøyte Vaksine mot difteri, tetanus og kikhoste (acellulær, komponent), (adsorbent, redusert innhold av antigener)				
Hetteglass: Boostrix injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot difteri, tetanus og kikhoste (acellulær, komponent), (adsorbent, redusert innhold av antigener)	DE/H/0210/002	00-2896	GLAXOSMITHKLINE AS	NO
Tdap Szczepionka, zawiesina do wstrzykiwan w ampulko-strzykawce. Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i krztuscowi (bezkomórkowa, złożona), adsorbowana, o zmniejszonej zawartosci antygeny.	DK/H/0143/002	21499	AJ VACCINES A/S	PL
ADACEL, zawiesina do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i krztuścowi (bezkomórkowa, złożona), adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	DE/H/1933/002/DC	23372	SANOFI PASTEUR	PL
ADACEL, zawiesina do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i krztuścowi (bezkomórkowa, złożona), adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	DE/H/1933/002	23372	SANOFI PASTEUR	PL
ADACEL, zawiesina do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i krztuścowi (bezkomórkowa, złożona), adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	DE/H/1933/002	23372	SANOFI PASTEUR	PL
ADACEL, zawiesina do wstrzykiwań	DE/H/1933/002	23372	SANOFI PASTEUR	PL

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
w ampułko-strzykawce Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i krztuścowi (bezkomórkowa, złożona), adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów				
ADACEL, zawiesina do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i krztuścowi (bezkomórkowa, złożona), adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	DE/H/1933/002	23372	SANOFI PASTEUR	PL
ADACEL, zawiesina do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i krztuścowi (bezkomórkowa, złożona), adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	DE/H/1933/002	23372	SANOFI PASTEUR	PL
Boostrix zawiesina do wstrzykiwan w ampułko-strzykawce Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i krztuścowi (bezkomórkowa, złożona), adsorbowana, o zmniejszonej zawartości antygenów	DE/H/0210/001	14239	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	PL
Triaxis, suspensão injetável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio(s)) contra a difteria, o tétano e a tosse convulsa (componente acelular)	DE/H/1933/002/DC	5679667	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
Triaxis, suspensão injetável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio(s)) contra a difteria, o tétano e a tosse convulsa (componente acelular)	DE/H/1933/002/DC	5679725	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
Triaxis, suspensão injetável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio(s)) contra a difteria, o tétano e a tosse convulsa (componente acelular)	DE/H/1933/002/DC	5679675	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Triaxis, suspensão injetável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio(s)) contra a difteria, o tétano e a tosse convulsa (componente acelular)	DE/H/1933/002/DC	5679709	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
Triaxis, suspensão injetável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio(s)) contra a difteria, o tétano e a tosse convulsa (componente acelular)	DE/H/1933/002/DC	5679717	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
Triaxis, suspensão injetável em seringa pré-cheia Vacina (adsorvida, teor reduzido de antigénio(s)) contra a difteria, o tétano e a tosse convulsa (componente acelular)	DE/H/1933/002/DC	5679659	SANOFI PASTEUR EUROPE	PT
Boostrix suspensão injetável Vel Vacina contra a difteria, tétano e tosse convulsa (componente acelular) (adsorvida, com conteúdo reduzido de antigénio(s))	DE/H/0210/002	3398682	SMITH KLINE & FRENCH PORTUGUESA-PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Boostrix suspensão injetável Vel Vacina contra a difteria, tétano e tosse convulsa (componente acelular) (adsorvida, com conteúdo reduzido de antigénio(s))	DE/H/0210/002	3398583	SMITH KLINE & FRENCH PORTUGUESA-PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Boostrix suspensão injectável em seringa pré-cheia Vacina contra a difteria, tétano e tosse convulsa (componente acelular) (adsorvida, com conteúdo reduzido de antigénio(s)).	DE/H/0210/001	3399482	SMITH KLINE & FRENCH PORTUGUESA-PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
Boostrix suspensão injectável em seringa pré-cheia Vacina contra a difteria, tétano e tosse convulsa (componente acelular) (adsorvida, com conteúdo reduzido de antigénio(s)).	DE/H/0210/001	3399581	SMITH KLINE & FRENCH PORTUGUESA-PRODUTOS FARMACEUTICOS LDA	PT
ADACEL suspensie injectabilă în	DE/H/1933/002/DC	13847/2021/01	SANOFI PASTEUR	RO

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
seringă preumplută Vaccin difteric, tetanic și pertussis (acelular, componente) (adsorbit, cu conținut redus de antigen(e))				
ADACEL suspensie injectabilă în seringă preumplută Vaccin difteric, tetanic și pertussis (acelular, componente) (adsorbit, cu conținut redus de antigen(e))	DE/H/1933/002/DC	13847/2021/02	SANOFI PASTEUR	RO
ADACEL suspensie injectabilă în seringă preumplută Vaccin difteric, tetanic și pertussis (acelular, componente) (adsorbit, cu conținut redus de antigen(e))	DE/H/1933/002/DC	13847/2021/03	SANOFI PASTEUR	RO
ADACEL suspensie injectabilă în seringă preumplută Vaccin difteric, tetanic și pertussis (acelular, componente) (adsorbit, cu conținut redus de antigen(e))	DE/H/1933/002/DC	13847/2021/04	SANOFI PASTEUR	RO
ADACEL suspensie injectabilă în seringă preumplută Vaccin difteric, tetanic și pertussis (acelular, componente) (adsorbit, cu conținut redus de antigen(e))	DE/H/1933/002/DC	13847/2021/05	SANOFI PASTEUR	RO
ADACEL suspensie injectabilă în seringă preumplută Vaccin difteric, tetanic și pertussis (acelular, componente) (adsorbit, cu conținut redus de antigen(e))	DE/H/1933/002/DC	13847/2021/06	SANOFI PASTEUR	RO
diTekiBooster, injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulär komponent) (adsorberat, reducerat antigeninnehåll).	DK/H/0143/002	48988	AJ VACCINES A/S	SE
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt,	DE/H/1933/002/DC	51553	SANOFI PASTEUR EUROPE	SE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
komponent), adsorberat, med reducerat antigeninnehåll				
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent), adsorberat, med reducerat antigeninnehåll	DE/H/1933/002	51553	SANOFI PASTEUR EUROPE	SE
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent), adsorberat, med reducerat antigeninnehåll	DE/H/1933/002	51553	SANOFI PASTEUR EUROPE	SE
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent), adsorberat, med reducerat antigeninnehåll	DE/H/1933/002	51553	SANOFI PASTEUR EUROPE	SE
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent), adsorberat, med reducerat antigeninnehåll	DE/H/1933/002	51553	SANOFI PASTEUR EUROPE	SE
Triaxis injektionsvätska, suspension i förfylld spruta. Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent), adsorberat, med reducerat antigeninnehåll	DE/H/1933/002	51553	SANOFI PASTEUR EUROPE	SE
Boostrix injektionsvätska, suspension i förfylld spruta Vaccin mot difteri, stelkramp och kikhosta (acellulärt, komponent), adsorberat, med reducerat antigeninnehåll	DE/H/0210/001	25180	GLAXOSMITHKLINE AB	SE
ADACEL suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno (adsorbirano, z zmanjšano vsebnostjo antigenov)	DE/H/1933/002/DC	H/10/00118/004	SANOFI PASTEUR	SI
ADACEL suspenzija za injiciranje v	DE/H/1933/002/DC	H/10/00118/005	SANOFI PASTEUR	SI

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno (adsorbirano, z zmanjšano vsebnostjo antigenov)				
ADACEL suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno (adsorbirano, z zmanjšano vsebnostjo antigenov)	DE/H/1933/002/DC	H/10/00118/006	SANOFI PASTEUR	SI
ADACEL suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno (adsorbirano, z zmanjšano vsebnostjo antigenov)	DE/H/1933/002/DC	H/10/00118/007	SANOFI PASTEUR	SI
ADACEL suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno (adsorbirano, z zmanjšano vsebnostjo antigenov)	DE/H/1933/002/DC	H/10/00118/008	SANOFI PASTEUR	SI
ADACEL suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno (adsorbirano, z zmanjšano vsebnostjo antigenov)	DE/H/1933/002/DC	H/10/00118/009	SANOFI PASTEUR	SI
Boostrix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi Adsorbirano cepivo (z zmanjšano vsebnostjo antigenov) proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (brezcelično, komponentno)	DE/H/0210/001	H/07/00299/001	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	SI
Boostrix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi Adsorbirano cepivo (z zmanjšano vsebnostjo antigenov) proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (brezcelično, komponentno)	DE/H/0210/001	H/07/00299/002	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	SI
Boostrix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	DE/H/0210/001	H/07/00299/003	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	SI

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Adsorbirano cepivo (z zmanjšano vsebnostjo antigenov) proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (brezcelično, komponentno)				
Boostrix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi Adsorbirano cepivo (z zmanjšano vsebnostjo antigenov) proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (brezcelično, komponentno)	DE/H/0210/001	H/07/00299/004	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	SI
Boostrix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi Adsorbirano cepivo (z zmanjšano vsebnostjo antigenov) proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (brezcelično, komponentno)	DE/H/0210/001	H/07/00299/005	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	SI
Boostrix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi Adsorbirano cepivo (z zmanjšano vsebnostjo antigenov) proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (brezcelično, komponentno)	DE/H/0210/001	H/07/00299/006	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	SI
Boostrix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi Adsorbirano cepivo (z zmanjšano vsebnostjo antigenov) proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (brezcelično, komponentno)	DE/H/0210/001	H/07/00299/007	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	SI
Boostrix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi Adsorbirano cepivo (z zmanjšano vsebnostjo antigenov) proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (brezcelično, komponentno)	DE/H/0210/001	H/07/00299/008	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	SI
Boostrix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi Adsorbirano cepivo (z zmanjšano vsebnostjo antigenov) proti davici,	DE/H/0210/001	H/07/00299/009	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	SI

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
tetanusu in oslovskemu kašlju (brezcelično, komponentno)				
Boostrix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi Adsorbirano cepivo (z zmanjšano vsebnostjo antigenov) proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju (brezcelično, komponentno)	DE/H/0210/001	H/07/00299/010	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	SI
ADACEL injekčna suspenzija naplnjena v injekčnej striekačke Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu a čiernemu kašľu (nebunkové zložky), (adsorbovaná s redukovaným obsahom antigénov)	DE/H/1933/002/DC	59/0352/16-S	SANOFI PASTEUR	SK
ADACEL injekčna suspenzija naplnjena v injekčnej striekačke Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu a čiernemu kašľu (nebunkové zložky), (adsorbovaná s redukovaným obsahom antigénov)	DE/H/1933/002	59/0352/16-S	SANOFI PASTEUR	SK
ADACEL injekčna suspenzija naplnjena v injekčnej striekačke Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu a čiernemu kašľu (nebunkové zložky), (adsorbovaná s redukovaným obsahom antigénov)	DE/H/1933/002	59/0352/16-S	SANOFI PASTEUR	SK
ADACEL injekčna suspenzija naplnjena v injekčnej striekačke Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu a čiernemu kašľu (nebunkové zložky), (adsorbovaná s redukovaným obsahom antigénov)	DE/H/1933/002	59/0352/16-S	SANOFI PASTEUR	SK
ADACEL injekčna suspenzija naplnjena v injekčnej striekačke Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu a čiernemu kašľu (nebunkové zložky), (adsorbovaná s redukovaným obsahom antigénov)	DE/H/1933/002	59/0352/16-S	SANOFI PASTEUR	SK

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
ADACEL injekčná suspenzia naplnená v injekčnej striekačke Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu a čiernemu kašľu (nebunkové zložky), (adsorbovaná s redukovaným obsahom antigénov)	DE/H/1933/002	59/0352/16-S	SANOFI PASTEUR	SK
Boostrix Injekčná suspenzia v naplnenej injekčnej striekačke Očkovacia látka (adsorbovaná, so zníženým obsahom antigénu (antigénov)) proti záškrtu, tetanu a čiernemu kašľu (acelulárna zložka pertussis)	DE/H/0210/001	59/0371/07-S	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.	SK
ADACEL, suspension for injection in pre-filled syringe. Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component) Vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/1933/002/DC	PL 46602/0013	SANOFI PASTEUR EUROPE	XI
ADACEL, suspension for injection in pre-filled syringe. Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component) Vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/1933/002	PL 46602/0013	SANOFI PASTEUR EUROPE	XI
ADACEL, suspension for injection in pre-filled syringe. Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component) Vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/1933/002	PL 46602/0013	SANOFI PASTEUR EUROPE	XI
ADACEL, suspension for injection in pre-filled syringe. Diphtheria, Tetanus, Pertussis (acellular component) Vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)	DE/H/1933/002	PL 46602/0013	SANOFI PASTEUR EUROPE	XI
Boostrix suspension for injection in	DE/H/0210/001	PL 10592/0162	SMITHKLINE BEECHAM LTD	XI

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
pre-filled syringe Diphtheria, tetanus and pertussis (acellular, component) vaccine (adsorbed, reduced antigen(s) content)				