

[成份和性状]

1剂量(1.0ml)含有吸附的20µg重组乙型肝炎病毒表面抗原(S蛋白)。重组乙型肝炎疫苗(酿酒酵母)装于玻璃小瓶或预充注射器内。为注射用悬液。小瓶和预充注射器由I型中性玻璃制成，符合欧洲药典规定。贮存状态下的内容物呈现细微白色沉淀和无色澄明上清液。振荡后疫苗稍呈混浊。详见说明书。

[贮藏]

疫苗应贮存于2-8°C。不得冻结。如发生冻结应予以废弃。为避光保存疫苗，疫苗应保存在其原始包装中。

[作用与用途]

接种本疫苗后，可刺激机体产生抗乙型肝炎病毒的免疫力。用于预防乙型肝炎。

DFT-03048-6841099

安在时  
Engerix®

重组乙型肝炎疫苗(酿酒酵母)

成人剂量

[药品批准文号] 国药准字 SJ20150020

[规格]  
20µg/1.0ml/支  
肌肉注射



中国药品  
电子监管码



[免疫程序和剂量]

用于成人和15岁以上青少年接种，详见说明书。

[禁忌]、[不良反应]、[注意事项]等详见说明书。

GSK服务热线：800-820-3383/400-183-3383

安在时®和ENGERIX B®均为GSK集团公司所拥有之注册商标。

[生产企业]

GlaxoSmithKline Biologicals SA  
89, rue de l'Institut B-1330 Rixensart, Belgium, 比利时

[上市许可持有人]

GlaxoSmithKline Biologicals SA  
89, rue de l'Institut B-1330 Rixensart, Belgium, 比利时

42x24x133  
A82

安在时  
Engerix®

重组乙型肝炎疫苗(酿酒酵母)

成人剂量

[药品批准文号] 国药准字 SJ20150020

[接种对象]  
本疫苗适用于乙型肝炎病毒  
易感者的主动免疫。



中国药品  
电子监管码

