

| <b><u>Številka (EU)</u></b><br><b><u>dovoljenja za promet</u></b> | <b><u>(Izmišljeno) ime</u></b> | <b><u>Jakost</u></b> | <b><u>Farmacevtska</u></b><br><b><u>oblika</u></b> | <b><u>Pot uporabe</u></b> | <b><u>Stična ovojnina</u></b>           | <b><u>Vsebina</u></b><br><b><u>(koncentracija)</u></b> | <b><u>Velikost pakiranja</u></b>                             |
|---|--------------------------------|----------------------|--|---------------------------|---|--|--|
| EU/1/17/1195/001  | Erelzi                         | 25 mg                | Raztopina za injiciranje                           | Subkutana uporaba         | napolnjena injekcijska brizga (steklo)  | 0,5 ml (50 mg/ml)                                      | 1 napolnjena injekcijska brizga                              |
| EU/1/17/1195/002  | Erelzi                         | 25 mg                | Raztopina za injiciranje                           | Subkutana uporaba         | napolnjena injekcijska brizga (steklo)  | 0,5 ml (50 mg/ml)                                      | 2 napolnjeni injekcijski brizgi                              |
| EU/1/17/1195/003  | Erelzi                         | 25 mg                | Raztopina za injiciranje                           | Subkutana uporaba         | napolnjena injekcijska brizga (steklo)  | 0,5 ml (50 mg/ml)                                      | 4 napolnjene injekcijske brizge                              |
| EU/1/17/1195/004  | Erelzi                         | 25 mg                | Raztopina za injiciranje                           | Subkutana uporaba         | napolnjena injekcijska brizga (steklo)  | 0,5 ml (50 mg/ml)                                      | 12 (3 x 4) napolnjenih injekcijskih brizg (skupno pakiranje) |
| EU/1/17/1195/005  | Erelzi                         | 50 mg                | Raztopina za injiciranje                           | Subkutana uporaba         | napolnjena injekcijska brizga (steklo)  | 1,0 ml (50 mg/ml)                                      | 1 napolnjena injekcijska brizga                              |
| EU/1/17/1195/006  | Erelzi                         | 50 mg                | Raztopina za injiciranje                           | Subkutana uporaba         | napolnjena injekcijska brizga (steklo)  | 1,0 ml (50 mg/ml)                                      | 2 napolnjeni injekcijski brizgi                              |
| EU/1/17/1195/007  | Erelzi                         | 50 mg                | Raztopina za injiciranje                           | Subkutana uporaba         | napolnjena injekcijska brizga (steklo)  | 1,0 ml (50 mg/ml)                                      | 4 napolnjene injekcijske brizge                              |
| EU/1/17/1195/008  | Erelzi                         | 50 mg                | Raztopina za injiciranje                           | Subkutana uporaba         | napolnjena injekcijska brizga (steklo)  | 1,0 ml (50 mg/ml)                                      | 12 (3 x 4) napolnjenih injekcijskih brizg (skupno pakiranje) |
| EU/1/17/1195/009  | Erelzi                         | 50 mg                | Raztopina za injiciranje                           | Subkutana uporaba         | napolnjen injekcijski peresnik (steklo) | 1,0 ml (50 mg/ml)                                      | 1 napolnjen injekcijski peresnik                             |
| EU/1/17/1195/010  | Erelzi                         | 50 mg                | Raztopina za injiciranje                           | Subkutana uporaba         | napolnjen injekcijski peresnik (steklo) | 1,0 ml (50 mg/ml)                                      | 2 napolnjen injekcijski peresnik                             |
| EU/1/17/1195/011  | Erelzi                         | 50 mg                | Raztopina za injiciranje                           | Subkutana uporaba         | napolnjen injekcijski peresnik (steklo) | 1,0 ml (50 mg/ml)                                      | 4 napolnjen injekcijski peresnik                             |

| <b><u>Številka (EU)</u></b><br><b><u>dovoljenja za promet</u></b> | <b><u>(Izmišljeno) ime</u></b> | <b><u>Jakost</u></b> | <b><u>Farmacevtska</u></b><br><b><u>oblika</u></b> | <b><u>Pot uporabe</u></b> | <b><u>Stična ovojnina</u></b>                 | <b><u>Vsebina</u></b><br><b><u>(koncentracija)</u></b> | <b><u>Velikost pakiranja</u></b>  |
|---|--------------------------------|----------------------|--|---------------------------|---|--|---|
| EU/1/17/1195/012  | Erelzi                         | 50 mg                | Raztopina za<br>injiciranje                        | Subkutana<br>uporaba      | napolnjen<br>injekcijski peresnik<br>(steklo) | 1,0 ml<br>(50 mg/ml)                                   | 12 (3 x 4)<br>napolnjen<br>injekcijski<br>peresniks (skupno<br>pakiranje) |