

<u>РУ № (на ЕС)</u>	<u>(Свободно избрано) име</u>	<u>Количество на активното вещество в дозова единица</u>	<u>Лекарствена форма</u>	<u>Път на въвеждане</u>	<u>Първична опаковка</u>	<u>Съдържание (концентрация)</u>	<u>Вид опаковка</u>
EU/1/21/1554/001	Adtralza	150 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	1 ml (150 mg/ml)	2 предварително напълнени спринцовки
EU/1/21/1554/002	Adtralza	150 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	1 ml (150 mg/ml)	4 (2 × 2) предварително напълнени спринцовки (групова опаковка)
EU/1/21/1554/003	Adtralza	150 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	1 ml (150 mg/ml)	12 (6 × 2) предварително напълнени спринцовки (групова опаковка)
EU/1/21/1554/004	Adtralza	300 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло) в предварително напълнена писалка	2 ml (150 mg/ml)	2 предварително напълнени писалки
EU/1/21/1554/005	Adtralza	300 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло) в предварително напълнена писалка	2 ml (150 mg/ml)	6 (3 × 2) предварително напълнени писалки (групова опаковка)