

<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/1/22/1689/001	Beyfortus	50 mg	Инжекционен разтвор	Интрамускулно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0,5 ml (100 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка без игли
EU/1/22/1689/002	Beyfortus	50 mg	Инжекционен разтвор	Интрамускулно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0,5 ml (100 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка с 2 игли
EU/1/22/1689/003	Beyfortus	50 mg	Инжекционен разтвор	Интрамускулно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0,5 ml (100 mg/ml)	5 предварително напълнени спринцовки без игли
EU/1/22/1689/004	Beyfortus	100 mg	Инжекционен разтвор	Интрамускулно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	1 ml (100 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка без игли
EU/1/22/1689/005	Beyfortus	100 mg	Инжекционен разтвор	Интрамускулно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	1 ml (100 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка с 2 игли
EU/1/22/1689/006	Beyfortus	100 mg	Инжекционен разтвор	Интрамускулно приложение	Предварително напълнена спринцовка (стъкло)	1 ml (100 mg/ml)	5 предварително напълнени спринцовки без игли