

<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/1/17/1262/001	CRYSVITA	10 mg	инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Флакон (стъкло)	1 ml (10 mg/ml)	1 Флакон
EU/1/17/1262/002	CRYSVITA	20 mg	инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Флакон (стъкло)	1 ml (20 mg/ml)	1 Флакон
EU/1/17/1262/003	CRYSVITA	30 mg	инжекционен разтвор	Подкожно приложение	Флакон (стъкло)	1 ml (30 mg/ml)	1 Флакон
EU/1/17/1262/004	CRYSVITA	10 mg	инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0,33 ml (30 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка
EU/1/17/1262/005	CRYSVITA	20 mg	инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0,67 ml (30 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка
EU/1/17/1262/006	CRYSVITA	30 mg	инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	1 ml (30 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка