

<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/1/24/1858/001	EKSUNBI	45 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	0,5 ml (90 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка
EU/1/24/1858/002	EKSUNBI	90 mg	Инжекционен разтвор	Подкожно приложение	предварително напълнена спринцовка (стъкло)	1,0 ml (90 mg/ml)	1 предварително напълнена спринцовка
EU/1/24/1858/003	EKSUNBI	130 mg	Концентрат за инфузионен разтвор	Интравенозно приложение	флакон (стъкло)	26 ml (5 mg/ml)	1 флакон

Лекарствен продукт, който вече не е разрешен за употреба